⑩日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-3678

®Int. Cl. *

檢別配号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)1月9日

C 07 D 207/325

C 07 D 285/12 239/55

E ×

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全39頁)

₩発明の名称

5ーリポキシゲナーゼ抑制性4ー(4ーフエニルー1ーピペラジニ

ル) フエノール類

②特 頭 平1-38486

頭 平1(1989)2月20日

優先権主張

@1988年2月29日@米国(US)@161825

危祭 明 者

ジャン・ピエール・フ ベルギー国ビー - 2340 - ビールセ・グイドゲゼレストラー

ランス・パン・ワウエ

の出願人 ジヤンセン・フアーマ

ベルギー国ビー - 2340 - ピールセ・トウルンホウトセベー

シユーチカ・ナームロ

ク 30

ーゼ・フエンノートシ

ヤップ

四代 理 人 弁理士 小田島 平吉

最終頁に続く

1 [発明の名称]

・ 5 - リポキシゲナーゼ抑制性 4 - (4 - フ

ェニルー1 - ピペラジニル) フェノール報

2 [特許請求の範囲]

1. 薬学的に許容可能な担体、および、活性皮

分としての有効量の式

$$HO \xrightarrow{g_1} N \xrightarrow{g_2} R_4$$

(式中、

R'およびR"はそれぞれ独立して、水素、

Ci-iアルキルまたはハロであり、

R *およびR *はそれぞれ独立して、水素、ハ ロ、アミノ、ニトロまたはトリフルオロメチ **ルであり、**

Yは水果、ニトロ、アミノ、モノーもしくは

ジ(C:-«アルキル)アミノ、C:-«アルキル

カルボニルアミノ、Cュ-。アルキル、Cュ-。ア ルキルカルボニル、ヒドロキシ、ハロ、モノ - もしくはジー (Ci-iアルキル) アミノス

ルホニル、また仕式

(1).

(b). (i). (g).

-767-

(d).

(j). (k).

の復素環式基であり、 Xは酸素または蔬菜であり、

R*およびR*はそれぞれ独立して、C1-47
ルキル、C1-47ルケニル、C3-47ルキニル、
アリール、(アリール)C1-47ルキル、
C1-7シクロアルキル、(C3-7シクロアルキル
ル)C1-47ルキル、C1-47ルキルオキシ
C1-47ルキル、モノー、ジーもしくはトリ
ハロC1-47ルキルであり、ここで彼C1-47
ルキル、C1-7シクロアルキル、 (C1-47)
ロアルキル)C1-47ルキル、および(アリール)C1-47ルキルは任業にC1-47ルキル
またはC3-7シクロアルキル部分の炭素原子上でオキソまたはヒドロキシで置換されてい
てもよく、低し条件として、彼炭素原子は彼

D·はーN=または一CH=であり、そして $D^{\pm}H = N - c$ = $CH - \pm \hbar H$ - CH - C(- O) - であり、 RIH-CHI-, -CHI-CHI-ItH -c(-o)-であり、 E*は-C(R*)(R**)-または - N R !!- C(= O)- でかり、ここで放益の カルポニルはNR と結合しており、 R*およびR'*はそれぞれ数立して水業また は C .-. アルキルであるか、扱いは R*および RIOが一緒になって任意にしもしくは2個の Ci-eアルキル基で産換されていてもよい 2 個のC。--・アルカンジイル基を形成すること もでき、或いはR"およびR"が一般になって 任常に1もしくは2何のC :--*アルキル基で 世換されていてもよい2毎のCェ-ェアルカン ジイル基を形成することもでき、そして2個 の盆であるD'、D'8よびE'のそれぞれで は【備もしくは可能なら2個の水業原子は Ci-iアルキルにより世典されていてもよく、 R*またはR*基を有する窒素原子と隣接しておらず、さらにR*は水素であることもでき、Aは-C(R*)(R*)-でありそしてBは-CH₂-または-CH₂-CH₃-であるか、或いはAおよびBが一緒になって式-CH-CH-(!)または-CH-N-(m)の2価の葯を形成し、ここで飲養の炭素原子はXと給合しており、

R *およびR *は互いに致立して水素または C · - * アルキルであり、さらに R *は C · - * ア ルキルオキシであることもでき、そして 2 仰 の基である - B - 、 - C H = C H - (1) およ び - C H = N - (m)のそれぞれでは 1 個もし くは可能なら 2 個の水素原子は C · - * アルギ ルまたは T リールにより 歴典されていてもよ く、そして 2 個の 基 - B - においては 2 傷の 対になっている水素原子は任意に 1 もしくは 2 個の C · - * アルキル 基で配換されていても よい C * - * * アルカンジイルにより 配換されて いてもよく、

各R川は独立して、水楽またはC 1~8 アルキルであり、

R **は水素、C ;-*アルキルまたはC ;-*アル キルチオであり、

R ¹³は水煮または、C ₁₋₄アルキルチオであり、 チルイ

アリールは、任意にハロ、C:-*アルキル、C:-*アルキルオキシ、ヒドロキシ、またはモノー、ジーもしくはトリハロC:-*アルキルから独立して選択された1~3個の話で屋換されていてもよいフェニルである]

を有する化学化合物、それの基学的に許容可能な 酸付加塩またはそれの立体化学的異性体形を含有 してなる、5~りポキシゲナーゼ抑制性組成物。

2. 活性成分を担体と密に配合することにより 特徴づけられている、特許請求の範囲第1項に記 載の概学的組成物の製造方法。

3 . 式

特朋平2-3678(3)

[式中、

YおよびR¹~R¹³は特許請求の範囲第1項 で定義されている如くであり、そしてここで R¹またはR²の少なくとも1個はC₁--oアル キルまたはハロであり、および/またはR⁶ またはR⁶の少なくとも1個はハロ、アミノ、 ニトロまたはトリフルオロメチルであり、お よび/またはYはモノーもしくはジ(C₁--o アルキル)アミノ、(C₁--oアルキル)カル ポニルアミノ、C₁--oアルキル、C₁--oアル キルカルポニル、ハロ、モノーもしくはジ (C₁--oアルキル)アミノスルホニル、また は式

の基であり、ここでX、R*、R*、A、B、D*、E*、E*、R**およびアリールは式 (1)のところで定義されている如くであり、 そして

R***はモノー、ジーもしくはトリハロC;-*
アルキル; C;シクロアルキルまたは (C;シクロアルキル) C;-*アルキルであり、関者は任意にC;-*アルキルまたはC;シクロアルキル部分上でオキソまたはとドロキシで置換されていてもよく、

R***はC:-*アルキル、C:-*シクロアルキルまたは(C:-*シクロアルキル) C:-*アルキルもしくは(アリール)C:-*アルキルであり、これら全てはC:-*アルキルまたはC:-*シクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで産扱されており、

B'は-CH₂-CH₂-であり、ここで1も しくは2個の水素原子はC₁₋₃アルキルもし くはアリールにより歴典されていてもよく、 または2個の対になっている水素原子は任意 に 1 もしくは 2 個の C :--・アルキル 基で産業 されていてもよい C :--・アルカンジイル基に より屋供されていてもよく、

D **・は = C H - または = C H - C (= O) -であり、ここで水深原子はC ₁₋₄アルキルに より産換されていてもよく、

R ***は水素またはC 1-a アルキルであり、
R *-*はC 2-a アルケニル、C 2-a アルキニル、
アリール、C 2-1 シクロアルキル、 (C 2-1 シクロアルキル) C 1-a アルキル、 C 1-a アルキル
ルオキシC 1-a アルキル、モノー、ジーもし
くはトリハロC 1-a アルキル : C 1 シクロアル
キルまたは (C 1 シクロアルキル) C 1-a アル
キルであり、両者はC 1-a アルキルまたはC 1 シクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロ
キシで配換されており、

R *** はC:-*アルキル、 (アリール) C:-*
アルキル、またはC:-*アルキルまたはC:-*
シクロアルキル部分上でオキソもしくはヒドロキシで産換されているC:-*アルキル、

R*・・はモノー、ジーもしくはトリハロC 1--。
アルキル:C・シクロアルキルまたは(C・シ
クロアルキル)C 1--。であり、両者は任意に
C 1--。アルキルまたはC・シクロアルキル部分
上でオキソまたはヒドロキシで置換されてい
てもよく、痰いはR*・・・およびR*は一緒になって任意に1もしくは2個のC1--。アルキル
満で最快されていてもよい2個のC1--。アルキル
カンジイル蓋を形成することもでき、

E I・・・はーCHェーCHェーであり、ここで l もしくは2個の水素原子はCェーェアルキルに より最終されていてもよく、

R*** は水果、C:--*アルケニル、C:--*アルキニル、アリール、C:--*シクロアルキル、(C:--*アルキル、C:--*アルキル、C:--*アルキル、またはC:--*アルキルまたはC:--*ンクロアル

(4-ヒドロキシー3.5-ジメチルフェニル) -!-ピペラジニル) フェニル) - 5-メチルー3 H-1.2.4-トリアゾールー3-オンから選択 される化学化合物。

5.4) 式

$$B_1 = 0$$
 B_1
 B_2
 B_3
 B_4
 B_4
 B_4

【实中、

 R^{-1} 、 R^{-1} 、 R^{-1} 、 R^{-1} およびYは式(I-a)のところで定義されている如くであり、そして R^{-14} は C_{1-a} アルキルである]

のアルコキシ粉導体を微性媒体中でまたは強烈核性物質を用いて脱アルキル化するか、或いは b) 式

キル部分上でオキソまたはヒドロキシで置換されていてもよC₁₋₀アルキル、C₂₋₀シクロアルキル、(C₃₋₀シクロアルキル) - C₁₋₀アルキルもしくは(アリール)C₁₋₀アルキルものも、そして

B *・・は - N R *・・ - C (= O) - である] を有する化学化合物、それの選学的に許容可能な 酸付加度、またはそれの立体化学的異性体形。

[式中、

R 'および R 'は式 (! - *) のところで定義 されている如くである } のピペラジンを式

1 老 中 .

Rº、R'およびYは式(I - a)のところで 定義されている如くであり、そして

Wは脱離器である】

の最後されたペンゼンを用いて、高められた歴史 において辞録中でそして塩盐の存在下で授仲する ことにより、N-アリール化し、そして 希望により、丈(I-a)の化合物を公知の官能

希望により、女(『ー a)の化合物を公知の言語 基転換方法に従いそれぞれ位のものに変え、そし エ

さらに 望により、丈(1 - a)の化合物を散を (皿) 用いる処理により治療的に活性のある非毒性の酸 - 770 ー

特朗平2-3678 (5)

付加惠那に変えるか、または逆に酸塩をアルカリ で遊離塩蓋に変え、および/または、それの立体 化学的具性体形を製造する。

ことにより特徴づけられている、特許請求の範囲 第3項に記載の式(1-a)の化学化合物の製造 方法。

6.5 - リポキングナーゼ抑制有効量の特許設 求の範囲第1項記載の式(I)の化合物を役与す ることにより、ロイコトリエン介在性疾病および 陳書に罹っている温血動物を治療する方法。

7. 契物として使用するための、特許請求の範囲第1項に記載の式(1)の化学化合物。

3 [角明の詳細な説明]

多くの4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)フェニル誘導体類が米国特許明細費4,267,179および4,619,831並びにヨーロッパ特許出頭0,228,125から抗審・カビ性および抗パクテリア性を有する化合物用の製造用の中間生皮物として知られている。さらにN,N'-ピス(4-ヒドロキシフェニル)ピペラジン化合物は

ルホニル、または式

米田 許明級番3.720.690からアレルギーおよび自己免疫疾病の治療で有用な化合 の製造用の中間生成物として知られている。

本発明は、式

[式中、

R'およびR*はそれぞれ独立して、水楽、 C₁₋₄アルキルまたはハロであり、

R'およびR'はそれぞれ独立して、水素、ハロ、アミノ、ニトロまたはトリフルオロメチルであり、

Yは水水、ニトロ、アミノ、モノーもしくは ジ (C:-*アルキル) アミノ、C:-*アルキル カルポニルアミノ、C:-*アルキル、C:-*ア ルキルカルポニル、ヒドロキシ、ハロ、モノ - もしくはジー (C:-*アルキル) アミノス

の復業環式基であり、

Xは政策または確義であり、

R'およびR'はそれぞれ独立して、Ci.et ルキル、Cューロアルケニル、Cューロアルキニル、 アリール、(アリール)C:-:アルキル、 C:-,シクロアルキル、 (C:-,シクロアルキ ル) C;-4アルキル、C;-4アルキルオキシ C1-4アルキル、モノー、ジーもしくはトリ ハロC 1-4アルキルであり、ここで放C 1-4ア ルキル、Cェーァシクロアルキル、(Cェーァシク ロアルキル) C,-,アルキル、および(アリ ール) C :-*アルキルは任意に C :-*アルキル またはCョ-ョシクロアルキル部分の炭素原子 上でオキソまたはヒドロキシで産換されてい てもよく、但し条件として、放炭素原子は飲 R'またはR'差を有する企業原子と隣接して おらず、さらにReは水素であることもでき、 $A \bowtie - C(R')(R') - range LTB \bowtie$ - C H : - または - C H : - C H : - であるか、 泣いはAおよびBが一群になって式

-771-

- C H = C H - (1)または- C H - N - (m)の 2 値の 蓄を形成し、ここで 該基の 炭素原子は X と結合しており、

R *および R *は互いに独立して水繁または C -- *アルキルであり、さらに R *は C -- *ア ルキルオキシであることもでき、そして 2 値 の 筋である - B - 、 - C H = C H - (1) およ び - C H = N - (m)のそれぞれでは 1 優もし くは可能なら 2 個の水素原子は C -- *アルキ ルまたは アリールにより 歴典されていてもよ く、そして 2 値の あ - B - においては 2 個の 対になっている水素原子は任意に 1 もしくは 2 個の C -- *アルキル 基で 歴典されていても よい C -- *アルカンジイルにより 歴典されていてもよく、

そして

アリールは、任意にハロ、C1-1アルキル、C1-1アルキルオキシ、ヒドロキシ、またはモノー、ジーもしくはトリハロC1-1アルキルから独立して選択された1~3個の基で最後されていてもよいフェニルである]

を有する5-リポキングナーゼ抑制性の4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)フェニル誘導体類、それの基学的に許容可能な酸付加塩またはそれの立体化学的具性体形に関するものである。

R"が水果である式(b)、(c)、(d)および(e)の苦はそれらの互変異性体形でも存在できる。上記の芸(b)、(c)、(d)および(e)中に明白には示されていないが、そのような形も式(I)の観問内に含まれるものとする。

上記の定職で使用されている C 1-4 アルキルは 以素数が 1 ~ 6 の直線もしくは分技額状の数和説 化水素基、例えばメテル、エチル、プロピル、 1 - メテルエチル、 4 種のブチル異性体脈、ペンチ ルおよびヘキシル異性体類を示しており、 C 1-4 E *は-(R *)(R **)- または - N R **- C (- O)- であり、ここで該基の カルボニルはN R *と結合しており、

R・およびR・・・はそれぞれ独立して水震またはC・・・アルキルであるか、 痰いはR・およびR・・・が一緒になって任業に1もしくは2個のC・・・アルキル茜で散換されていてもよい2個のC・・・アルカンジイル基を形成することをでき、 或いはR・およびR・が一緒になって任意に1もしくは2個のC・・・アルキルカンジイル基を形成することもでき、 そして2個の話であるD・、 D・およびE・のそれぞれでは1個もしくは可能なら2個の水業原子はC・・・・アルキルにより関換されていてもよく、各R・・・はなして、水業またはC・・・・アルキルであり、

R **は水煮、C ,-*アルキルまたはC ,-*アル キルチオであり、

Rist水来またはCi-oアルキルチオであり、

アルケニルは1個の二重結合を含有している炭素 ・数が3~6の直鎖および分紋鎖状の炭化水素蓋、 例えば2-プロペニル、2-プテニル、3-ブテ ニル、2-メチル-2-プロペニル、2・ベンチ ニル、3-ペンテニル、4-ペンテニル、3-メ ナルー2-ブテニルおよびヘキセニル英性体質を 定義しており、Cs-oアルキニルはし個の三重箱 合を合有している炭素数が3~6の直鎖および分 枝鎮状の炭化水素蓋、例えば2-プロピニル、2 - ブチニル、3-ブチニル、2-ペンチニル、3 - ペンチニルまたは 4 - ペンチニルおよびヘキセ ニル異性体質を定義しており、そして数Cュ-。ア ルケニルまたはCュー。アルキニルが安素原子上で 歴後されている時には彼ヘテロ原子と結合してい る鉄Cs-sアルケニルまたはCs-sアルチニルは好 遊には飽和であり、C s-sシクロアルキルはシク ロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シ クロヘキシルおよびシクロヘブテルを定義してお り、C:-*アルカンジイルおよびC;-*アルカンジ イルはそれぞれ炭素数が3~5または4~6の2

特朗平2-3678(7)

価の銀和胶化水素基、例えば1.3-ブロバンジイル、1.4-プロバンジイル、1.5-ベンタンジイルおよび1.6-ヘキサンジイルを定義しており、ハロはフルオロ、クロロ、ブロモまたはアイオドであり、上記で使用されているモノー、ジーもしくはトリハロC1-1アルキルは1、2もしくは3個の水素原子がハロ原子により置換されているC1-2アルキル基を定義している。放蓋の例はフルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、ジクロロメチル、2-クロロエチル、2.2.2-トリフルオロエチルなどである。

Ā

粒々の配換基の性質によっては、实(I)の化合物は非対称性炭素原子を含有することもできる。 断らない限り、化合物の化学的定義は全ての可能な立体化学的異性体砂の混合物を示しており、故 混合物は基本的分子構改の全てのジアステレオマーおよびエナンチオマーを含有している。各キレート中心の絶対的配便は立体化学的記号 R および・S により示すことができ、この R および S 記号は ピュア・アプリケーション・ケミストリイ(Pure)

上記で使用されている酸付加塩という話は式 (1)の化合物を生成可能な器能化合物も含んで おり、そして該溶媒化合物も本発質の範囲内に含 まれることを意味している。鉄溶媒化合物の例は、 例えば水和物、アルコレートなどである。

式(!)の化合 の中の 別な群には、 Yが式(a)、(b)、(c)、(d)または(e)の基で Appl. Chem.)、1976、45、11-30中に記されている原即に対応している。ある種の化合物では、立体化学的配置は実験的に決められていない。これらの場合には、実際の立体化学的配置をそれ以上照合することなく最初に単離されるものを「A」としてそして次のものを「B」として立体化学的異性体形を関便に命名することが認められる。

式(1)の化合物の純粋異性体形は混合物から一般的な分離方法により分離できる。特定の立体 異性体を希望する場合には、該化合物を立体選択 的製造方法により合成することが肝道である。こ れらの方法は有利にはエナンチオマー的に純粋な 出発物質を使用する。

式(1)の化合物は塩蒸性を有しており、従って それらは適当な酸類、例えば塩酸、臭化水素酸、 複酸、硝酸、沸酸などの加き無機酸類、または例 えば酢酸、プロパノン酸、ヒドロキシ酢酸、2-ヒドロキシブロパノン酸、2-オキソープロパノ ン酸、エチンジオン酸、プロパンジオン酸、ブタ

あり、そして R*または R*が任意に C;-;アルキルもしくは C;-;シクロアルキル部分上でオキソもしくは ヒドロキシで置換されていてもよい C;-;シクロアルキル、 (アリール) C;-;アルキルであるか、 成いは R*または R*が C;-;アルキルオキシC;-;アルキル、モノー、ジーもしくはトリハロ C;-;アルキルである 式(I)の 化合動が包含される。

式(1)の化合物の中のより特別な群には、 Yが式(*)の苗であり、R*がC_{1-*}アルキルであり、そしてA - BがCH ~ CH、(CH₂)*または C(CH₂)*- CH*であり、

Yが式(b)の苗であり、R*がC:-*アルキルであり、そしてA-BがCH:-CH:であり、ここで 1 もしくは2個の水素原子はC:-*アルキルにより収換されていてもよく、または2個の対になっている水素原子はC:-*アルカンジイルにより置像されていてもよく、

Yが式(c)の益であり、XがOであり、R*が C₁₋₄アルキル、(アリール)C₁₋₄アルキル、

持閉平2-3678(日)

C 1-10クロアルキル、モノー、ジーもしくはトリハロC 1-4アルキルであり、該C 1-4アルキル、
(アリール) C 1-4アルキルおよびC 1-10クロアルキルは任意にC 1-4アルキルまたは C 1-10クロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで置換されていてもよく、そして D 1 = D 2が C H = Nであり、ここで水素は C 1-4アルキルにより最換されていてもよく、

Yが式(d)の茹であり、XがOであり、R*が C:-*アルキルまたは(アリール)C:--C:--ア ルキルであり、これら図者は任意にC:--*アルキ ル部分上でオキソまたはヒドロキシで最終されて いてもよく、そして

Yが式(e)の基であり、そして B *が C i - i アルキルまたは (アリール) C i - C i - アルキルであり、これら両者は任意に C i - i アルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで置換されていてもよい式(1)の化合物が包含される。

最も興味のある化合物は、

TAS.

2.4-9440-4-[4-[4-44-4

本発明の他の特徴は、多数の式(I)の化合物が新規でありそしてそれらが本発明に従う方法で 5 - リポキシゲナーゼ抑制剤として使用されるために特に開発されたという事実である。

以下の記載および特許請求の範囲中で式(I-a)と称されている式(I)の新規な化合物は、 YおよびRi~Riiは上記で定義されている如く であり、そしてここで

RistはR*の少なくとも1個はCinsアルキル またはハロであり、および/または ロキシー3.5 - ジメチルフェニル) - 1 - ピペ ラジニル] フェニル] - 5 - メチル - 2 - (1 -メチルプロピル) - 3 H - 1.2.4 - トリアゾー ル-3-オン、

2.4-96 80-4- [4- [4- (4-68 ロキシーフェニル)・1・ピペラジニル】フェニ ル] -5-メチル-2- (1-メチルプロピル) - 3 H - 1 . 2 . 4 - トリアゾール - 3 - オン、 - 2 - オキソエテル] - 2 . 4 - ジヒドロー 4 -[4- [4- (4-E Fロキシー3,5-ジメチ ルフェニル) - 1 - ピベラジニル] フェニル] -5 - メチル - 3 H - 1 . 2 . 4 - トリアゾール - 3 - オン、2 - {2 - (4 - プロモフェニル) - 1 - メチルー2ーオキソエチル】ー2.4ージヒド ロー4-[4-[4-(4-ヒドロキシフェニル) - 1 - ピペラジニル】フェニル】 - 5 - メチルー 3 H - 1 , 2 , 4 - トリアゾール - 3 - オン、 2 - [2 - (4 - プロモフェニル) - 2 - ヒドロ キシー1-メナルエチル】-2、4-ジヒドロ-

R*またはR*の少なくともし個はハロ、アミノ、 ニトロまたはトリフルオロメチルであり、および /または

Y はモノーもしくはジ(C ;-*アルキル)アミノ、(C ;-*アルキル) カルポニルアミノ、C ;-*アルキルカルポニル、ハロ、モノーもしくはジ(C ;-*アルキル)アミノスルホニル、または丈

の基であり、ここでX、R*、R*、A、B、D*、E*、E*、R**およびアリールは式(I)のところで定義されている如くであり、そしてR***はモノー、ジーもしくはトリハロC;-*アルキル、C;シクロアルキルまたは(C;シクロアルキル)C;-*アルキルであり、後者の二つは任意にC;-*アルキルまたはC;シクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで配換されていてもよく、

C1-aアルキル、C1・0クロアルキルまたは(C1・2クロアルキル)C1-aアルキルであり、最後の二つはC1-aアルキルまたはC1・2クロアルキル係
分上でオキソまたはヒドロキシで置換されており、R4-*はC1-aアルキル、(アリール)C1-aアルキル、またはC1-aアルキルまたはC1-aシクロアルキル部分上でオキソもしくはヒドロキシで置換されているC1-aアルキル、C1-aアルキル、C1-aアルキルおよび(アリール)C1-aアルキルであり、

R**・はモノー、ジーもしくはトリハロC j-*アルキル、C ,シクロアルキルまたは (C ,シクロアルキルまたは (C ,シクロアルキル) C ,-*であり、後者の二つは任意に C ,-・アルキルまたは C ,シクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで置換されていてもよく、 或いは C **・*および R *は一緒に なって任意に 1 もしくは 2 個の C ,--・アルキル苗で置換されていてもよい 2 個の C ,--・アルカンジイル甚を形成することもでき、

R*・・はC_{1・・}アルキル、C_{1・・}シクロアルキルまたは(C_{3・・}シクロアルキル)C_{1・・}アルキルもしくは(アリール)C_{1・・}アルキルであり、これら全てはC_{1・・}アルキルまたはC_{3・・}シクロアルキル 個分上でオキソまたはヒドロキンで置換されてお

B・はーCH。-CH。-であり、ここで1もしくは2個の水業原子はCi-aアルキルもしくはアリールにより置換されていてもよく、または2個の対になっている水業原子は任意に1もしくは2個のCi-aアルキル基で置換されていてもよいCi-aアルカンジイル基により置換されていてもよく、D*-・は-CH-または-CH-C(-O)-であり、ここで水業原子はCi-aアルキルにより置換されていてもよく、

くは2個の水業原子はC₁₋₄アルキルにより便換されていてもよく、

 R^{n-e} は水素、 C_{3-a} アルケニル、 C_{3-a} アルキニル、T リール、 C_{3-a} ンクロアルキル、 (C_{1-e} ンクロアルキル) $-C_{1-e}$ アルキル、 C_{1-e} アルキル オキン C_{1-e} アルキル、または任意に C_{1-e} アルキル または C_{3-e} ンクロアルキル部分上でオキソまたは C_{1-e} ンクロアルキル。 (C_{2-e} ンクロアルキル、 (C_{2-e} ンクロアル キル) $-C_{1-e}$ アルキルもしくは (T リール) $-C_{1-e}$ アルキルであり、そして $-C_{1-e}$ アルキルであり、そして $-C_{1-e}$ アルキルである。 式(C_{1-e})の 化合物である。

特別な新規化合物は、

RistはRiの少なくとも1個がCineアルキルまたはハロであるか、或いは RistはRiの少なくとも1個がハロ、アミノ、ニトロまたはトリフルオロメチルであるか、或いは

Yが失

の基であり、ここでA、B、D*、R**および R**は上記で定義されている如くであり、そして R**はC:--アルキルであり、

R **はモノー、ジーもしくはトリハロCi-iアル キル、Ci-iシクロアルキル、または任意にオキ

- 2 - オキソエチル] - 2 , 4 - ジヒドロー 4 - [4 - [4 - (4 - ヒドロキシー 3 .5 - ジメデルフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] - 5 - メチル - 3 H - 1 , 2 , 4 - トリアゾール - 3 - オンおよび

である.

多くの式(I)の化合物類の製造方法が米国特許 明報書4.267.1788よび4.619.931 並びにヨーロッパ特許出版0.228.125中に 記されている。

上記で定義されている式(I - a)の新規化合 物は一般的にそのようなどちらかの工程に従い製 激することができ、或いはある場合にはそれらの 最適変法に従い製造することができる。多くのそ ソで配換されていてもよいC,シクロアルキルで あり、

E*がC .- . アルカンジイルであり、

E'がC,-・アルカンジイルであり、

R いが C :--・アルキル部分上でオキソまたはヒードロキシで数換された(アリール) C :--・アルキルである

上記で定義されている新規化合物である。

より特別な新規化合物は、

R'またはR'の少なくともl 図がメチルであるか、 成いはYが式(c-3a)、(e-la)または(e -2a)の茹である

上記で定義されている特別な新規化合物である。

最も興味のある新娘化合物は、

2,4-ジヒドロ-4-{4-{4-{4-ヒド ロキシ-3,5-ジメチルフェニル}-1-ピペ フジニル]フェニル]-5-メチル-2-(1-メチルプロピル)-3H-1,2,4-トリアゾー ル-3-オン、

2 - [2 - (4 - プロモフェニル) - 1 - メテル

のような工程を以下でさらに詳細に記そう。 (i) の化合物は一般的に式(i) のデルキルオ キシ砂準体質から、例えば酸性媒体中で例えば、 リフルオロ酸酸の知き強い呼ー酸化性の酸類 果他の如き強いログン化水素酸の知き酸をして水 素酸の水酢酸中飽和溶破と低合して水 に臭化水素酸の水酢酸中飽和溶破と低合して、 いの知き強い似えばアルコレートまたはチオリー トの知き強い観核性物質、例えばリチウムイソー ロビルチオレートを用いて、 適当に脱アルキル化 することにより得られる。

(1) において、R¹⁴はアルキル、特に C₁。 アルキル基、そして舒適にはメチル基、を裹わす。 臭化水素酸を使用する場合には、飲設アルキル化 反応を例えば亜硫酸ナトリウムまたは亜硫酸水素 塩の如8臭素が使用の存在下で実施することが 科である。

式(I)の化合物は、式(II)のピペラジンを Wが遊離芸、特にハロ、そして好速にはフルオロ またはクロロ、である式(N)の配換されたペン ゼンを用いてN-アリール化することによっても 経過できる。

$$\begin{array}{c} R^{1} \\ RO \\ \\ R^{2} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{2} \\ \\ R^{2} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R^{2} \\ \\ R^{2} \end{array}$$

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4

放 N - アリール化反応は公知の工程に従い、例 えば反応物を好遇には最分高められた温度におい て適当な路牒、例えばジメチルスルホキシド、N。

適当な存集中で水素雰囲気下で例えば木炭上のパ ラジウムの如き適当な無無の存在下で批拌しそし て希望により加熱することにより、産換すること ができる。

Yがアミノである式(I)の化合物類を式(I)により包括される他の化合物類に転化させることもでき、例えばYが(Cinsアルキル)カルボニルアミノである化合物類はそれらを選出な溶媒、例えばペンゼン、メチルペンゼンなどの如き芳香製炭化水素、例えばN、Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなどの如き取極性の非ブロトン性溶媒、または駄溶媒質の混合物中で、例えばN、Nージエチルエタンアミン、ピリジンなどの如き選出な塩高の存在下で、カルボン酸ハロゲニドまたは無水物を用いて選択的にNーアシル化反応させることにより得られる。

上記の製法における多数の中間生成物類および 出発物質類は該化合物類または隣様な化合物類の 公知の製造方法に従い製造できる公知の化合物類 であり、そしてある様の中間生成物質は新規であ Nージメチルホルムアミド、N.Nージメチルアセトアミドの加き収穫性の非プロトン性溶媒、併えば1ープタノールの加きアルコール、例えばテトラヒドロフランの加きエーテルなど、の中で批件することにより、実施できる。特に、反応を併えばアルカリ金属水素化物または炭酸塩の加き選出な拡張中で実施することもできる。

式(I)の化合物は公知の官能基础換工程に従い 互いに転化させることができる。 乗つかの例を以 下に引用する。

出発ニトロー化合物を水素一合有媒体中で適当 量の適当な触媒、例えば木炭上の白金、木炭上の パラジウム、ラネーーニッケルなど、の存在下で 位件しそして希望により加熱することにより、ニ トロ世換基を有する式(I)の化合物類を対応す るアミン類に転化させることができる。 選当な癖 鉄類は、例えばメタノール、エタノールなどの加 をアルコール類である。

アリール基上で最終されているハロ原子を公知 の水変化分解工程に使い、すなわち出発化合物を

る。多くのそのような製造方法は以下にさらに詳 雄に記されている。

下記の製法における中間生成物の一部の構造姿 示を簡素化するために、4~(4~フェニル~1 - ピペラジニル)アルキルオキシフェニル基 (R¹、R²、R²およびR⁴は式(I)のところで 定義されている如くである)を以下では記号でに より表示する。

例えば、Yが式(b)の復業環でありそして
-A-B-が式-C(R¹⁰)=C(R¹⁰)-の基であり、該R¹¹およびR¹⁰が独立して水素、C₁₋₀アルキルまたはアリールである式(1)の中間生成物質すなわち式(I-a)により示されている中間生成物質は、式(Y)のチオ栄素(X-S)または尿素(X-O)を酸性緩鬱液例えば酢酸などの

特開平2-3678 (12)

如きカルボン限中で、飲カルボン酸のアルカリ金属性の存在下で、高度において式(Ⅵ)の悪当なαーハローケトンと総合させることにより製造できる。式(Ⅵ)において、W¹はハロ、好選にはクロまたはプロモ、を扱わす。式(Ⅱ-a)の中間生成物を、試薬R⁴⁻⁴ーW(ここでR⁴⁻⁴はR⁴と同じであるが水素以外であり、そしてWは反応性効能能である)を用いてアルキル化することができる。

Yが式(b)の複素環であり、ここで - A - が 基 - C H (O C ₁₋₄アルキル) - であり、そして R * が水素以外である式(B)の中間生皮物質すなわ

 ち式(I - c)により扱わされる中間生成物類、 は式(畑)のアミンを式(II)のイソテオシアネ ート(X - S)またはイソシアネート(X - O) と反応させ、

きスルホン数、と反応させることにより製造でき ニ

$$T-NH \xrightarrow{X} R^{2} \cdot C(=0)Z \qquad T-NH \xrightarrow{NH-NH} R^{2} \cdot \left(X \times X\right) \qquad T-NH \xrightarrow{NH-NH} R^{2} \cdot \left(X \times X\right)$$

$$(XI) \qquad \qquad (X \times X)$$

$$(XI) \qquad \qquad (X \times X)$$

$$(XII) \qquad \qquad (X \times X)$$

$$(XII) \qquad \qquad (X \times X)$$

$$(XIII) \qquad \qquad (XIII)$$

$$(XIII) \qquad \qquad (XIII)$$

$$(XIII) \qquad \qquad (XIII)$$

式(まーf)の中間生成物を上記の(エーb)の製造用と同じ工程に従いアルキル化試薬R *・・ ーW (VII)を用いてさらにアルキル化することができる。

Yが式(c)の複素環でありそしてD'-D'が N-CR**であり、ここでR**が水素まだは C:-*アルキルである式(E)の中間生成物すなわ

特閒平2-3678 (13)

Ì.

Yが文(c)の複楽環でありそしてD゚=D゚がCR **・Nであり、R **が水素またはCi-oアルキルである文(I)の中間生成物、すなわち文(II-b)により表わされる中間生成物は、アミン(YII)を好速には例えばテトラヒドロテオフェン1・1・ジオキシドの如き高沸点の非プロトン性溶媒中でアミノメチレンヒドラジンカルボキシレート誘導体(XXI)と現化させ、そしてこのようにして得られた中間生成物(XXV)を(II-b)の製産用と同じ工程に従いアルキル化試系R *-・-W(YII)を用いてN-アルキル化することによっても得られる。

$$\begin{array}{c} (XX) \\ H^*N \longrightarrow \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}$$

(I - h)

一方、アミン(四)を例えばフェニルカルポノ クロリデートの如きカルポノクロリデートで処理 し、次にヒドラジンと配換反応させるとヒドラジ ンカルポキサミド(XXII)が生成し、それをア ミジン(XXIV)または対応するそれの塩形で処 躍することにより容易に環化させて式(XXV) の中間生成物にすることもできる。

式 (1) の化合物は試験管内および生体内の両者で5-リポキングナーゼ酵素の有効な選択的抑制剤である。5-リポキングナーゼ酵素の抑制はアラキドン酸からロイコトリエンへ悪じる代謝遺跡を効果的に建蔵し、ここで後者の物質はある範囲の有効な生理学的効果を有していることが知られており従って種々のアレルギー反応、アナフィ

上記のロイコトリエン類は全て共通の中間生成 動である5~ヒドロベルオキシエイコサテトラエ ノン酢 (5-HPETE) から誘導され、快者は アラキドン酸から5-リポキシゲナーゼの話性に より製造される。他のリポキシゲナーゼ類、例え ば12-および15-リポキシゲナーゼ、はアラ キドン酸を反対のまたは相乗的な生物学的活性を 有する他のモノーおよびジヒドロキシ誘導体質に 変換させる。さらに、乾癬並びに逸敏性皮膚炎に かかっている患者の病変皮膚からは5-リポキシ ゲナーゼおよび12~リポキシゲナーゼ酵素抵性 を有する生成物の放出が増加することも報告され ている(プロスタグランディンス(Prostaglandi ns) , 29, 611-619, 1985; (j. invest. Dermatol.), 83, 70-73, 19 83; 7 > t 7 + (Lancet) , i . 222 - 22 3, 1984).

従って、アラキドン酸のリポキシグナーゼー介 在性代謝過略の抑制。 に 5 - リポキシゲナーゼ 辞書の抑制、はロイコトリエン類の上記の連効果 フォンー及応および央症反応に含まれていると推 関されている(サイエンス(Science)、<u>220</u>、 568-575、1983)。

ロイコトリエン類で、、 D.およびE. (LTC. LTD.およびLTE。) は円滑筋の収縮を強く耕 発させ、そして特に強い気管支挟作を示す。さら に、該ロイコトリエン類は血管透過性を増加させ、 その結果血管内流体および蛋白質の組織中への議 れ並びに採服の生成をもたらす。白血球に対する 有効な化学運動性および化学定性剤であるロイコ トリエンBIが、直接および亜急性の過感作反応 並びに炎症工程における重要な介在物であるとし て提示されている(ザ・ニュー・イングランド・ ジャーナル・オブ・メディスン(The New Engla nd Journal of Medicine), 303, 822-825、1980、「ロイコトリエン類:化学お よび生物学 (The Leukotorienes: Chemistry and Biology) . L.W. + + 9 y > (Chakrin) . D. M.ペイリー (Bailey) 森、アカデミック・ブレ ス、オルランド、195-214、1984)。

を抑制するための価値ある治療薬であると考えら れる。関連疾病および!または障害は弾えば、喘 息、アレルギー、通敏症、乾鬱および炎症反応、 倒えば開節をおよび皮膚炎、である。本発明の意 要な点は、本発明で使用される式(【)の化合物 が5-リポキシゲナーゼ酵素に対する有効でしか も選択的な抑制剤であるという事実である。報告 されている他の抑制剤のほとんどは選択性に欠け ており、そのため位のリポキシゲナーゼ頭および /またはアラキドン酸がらプロスタグランディン 人の代謝に介在する酵素であるシクロオキシグナ ーゼも抑制してしまう。式(1)の化合物は突貫 的にダイズの15-リポキシゲナーゼ、ヒト血小 仮の12-リポキシゲナーゼ、ヒト虚小板のシク ロオキシゲナーゼまたはスロンボキサンAェシン セターゼは抑制しない。さらに、式(『)の化合 物は一般的に中枢度の非一特異性抗一酸化剤性し か母さない。

本発明の位の重要な特徴は、式(I)の化合物が「ハッカネズミの耳におけるデキストランー誌

, 特開平2-3678 (15)

発性浮騒の抑制」試験(実施例23)で示されている如く毎日的に活性であることである。

本発明はまた、5~リポキンゲナーゼ抑制有効量の式(1)の化合物またはそれの薬学的に許容可能な酸付加塩を投与することによるロイコトリエン・介在性疾病および/または障害に罹っている風血動物の治療方法にも関するものである。当該技物の専門家は、以下に表示されている結果から5~リポキンゲナーゼ抑制有効量を容易に決めることができるであろう。一般的には、患者に対して1日当たりに適用される適切役与量は的0.1mg/kg~約50mg/kgの体重、肝理には約1mg/kg~約10mg/kgの体重、下あるとされている。

当該化合物類はそれらの5-リポキシゲナーゼ 活性を考慮にいれて似乎目的用の種々の豪学的形 思に調合することができる。本発明の薬学的組成 物を製造するためには活性成分としての有効量の 特定化合物またはそれの数付加塩を薬学的に許容 可能な担体と密に混合して一緒にし、ここで缺担

でき、その場合には渡当な液体担体、緊急群など を使用できる。皮膚投与用に適している無食物で は担体は任意に透過強化剤および/または適当な 混画剤を含むしており、それは任意に皮膚に対し て認められる悪影響を与えない性質の少量の適当 な低加物と一緒にされていてもよい。数低加物は 皮膚への役与も促進させることができおよび/ま たは希望する組成物の製造を補助することができ る。これらの組成物は種々の方法で、例えば経皮 性パッチ状で、海下物として、軟膏状で、投与で きる。(1)の酸付加塩は、それらの対応する塩 盆形のものと比べて大きな水溶性を有するため、 水性組成物の調合においては明らかに適している。 役与の簡単さおよび役与形の均一性のためには、 上記の裏学的組成物を投与単位系に調合すること が特に有利である。明細書および特許請求の疑問 中で使用されている役与単位形とは一体役与形と して添している物理的に分離している単位を称し ており、 単位は必要な基準的担体と一筆になっ て 位する治療効果を生ずるように計算された予

体は投与に関ましい調合形に応じて種々の形成を とることができる。これらの菜学的組成物は望ま しくは、森口的、局所的、皮膚投与または非経口 的注射による役与に適している一体役与形である。 例えば、組成物を基口的役与形に製造する際には、 一般的な真学的媒体、例えば懸雨液、シロップ、 エリキシルおよび溶液の如き経口的液体調剤の場 合に仕水、グリコール類、油類、アルコール裏な ど、または粉末、丸葉、カプセルおよび鮫剤の場 合には例えば最粉、砂糖、カオリン、調滑剤、箱 合刻、崩壊剤などの如き固体担体、を使用できる。 役与の容易さからすると鏡剤およびカプセルが最 も有利な経口的役与単位形であり、この場合には もちろん図体の選挙的組体が使用される。非疑ロ 的組成物用の担体の少なくとも大部分は普通殺菌 水から構成されているが、例えば経解度を補助す スような他の皮分類を会むこともできる。 相体が 食塩水、グルコース溶液、または食塩水とグルコ ース溶液の混合物であるような注射溶液を製造す ることができる。住射用筋鋼液も製造することが

め次められた量の活性皮分を含有している。そのような役与単位形の例は、解析(切れ目入りの段射またはコーテイング検剤を含む)、カプセル、丸藻、粉末小包、ウエファー、注射溶液または懸偶液、茶匙分、大匙分など、並びにそれらの分離されている複合物である。

下記の実施例は本発明の範囲を説明するものであり、全ての国で本発明の範囲を展定するためのものではない。新らない限り、全ての都数は重量部である。

A. 中間生成物の製造

灾旅伤]

a) 2 0 部の1 - (4 - イソチオシアナトフェニル) - 4 - (4 - メトキシフェニル) - ピペラジンの3 2 5 部のジクロロメタン中徴枠溶液に、アンモニアを戯和させてある4 0 部のメタノールを加えた。反応混合物を盗臨において5 日間提择した。沈殿した生成物を設別し、ジクロロメタンで洗浄し、そして乾燥して、2 0 . 5 部(9 8 . 1 %)のN - [4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) -

1 - ピペラジニル】フェニル】チオ尿素、融点 285.270 (中間生成物1) も生成した。 b) 5個のN- [4- [4- (4-メトキシフェ ニル) - 1 - ピペラジニル]フェニル] チオ界 素、3個の2~クロロー1~フェニルエタノン、 1.7部の酢酸ナトリウムおよび100部の酢酸 の混合物を80℃において4時間提拌した。冷却 後に、反応総合物を蒸発させそして残骸を130 低のジクロロメタン中で批拌した。全体を炭酸水 震ナトリウム熔液で中和した。沈毅した生成物を 道別し、水およびジクロロメタンで洗浄し、そし て1,4ージオキサンから結晶化させた。生成物 を確別しおよび乾燥して、4.5部(69.6%) のN- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -[- ピペラジニル] フェニル] - 4 - フェニルー 2′-テアゾラミン、融水269.7℃(中間生成 物2) 七生成した。

c) 4.6 部のN - [4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - [- ピペラジニル] フェニル] - 4 - フェニル - 2 - チアソフミン、 2 部のプロモ

ンおよび 1 0 0 部の 1 、4 - ジオキサンの混合物を 1 時間にわたり 後拝しそして 遺流させた。 反応 混合物を 高売させた。 技能を シリカゲル上で 裕備 割としてトリクロロメタンおよびメタノールの混合物 (8 8: 2 容量)を使用する カラムクロマトグラフィーにより 精製した。 純粋 留分を集め、 そして 静 臓を 窓 茹 させた。 残 後 を 4 - メチルー 2 - ペンタノンから 結晶化させて、 3・1 部 (3 8 %)の N - (2・2 - ジメトキシエテル) - N'ー [4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] テオ 尿素 (中間 生 皮物 4)を 生 成 した。

b) 17.6 部のN-(2.2-ジメトキシエテル)
-N'- [4- [4- (4- メトキシフェニル) 1- ピペラジニル] フェニル] テオ尿素および
120 部の機能の混合物を重量において1時間批 仲した。反応混合物を実空中で蒸発させ、そして 残墜を133部のジクロロメタン中に静無させた。 混合 を皮膜水素ナトリウム静液で中和した。比 満した生成物を複別し、水およびジクロロメタン エタン、185の水酸化ナトリウムおよび94部の N.Nージメチルホルムアミドの包合物を遺伝に おいて16時間提择した。別部分の2部のプロモ エタンおよび1部の水酸化ナトリウムを加え、そ して批拝を50℃において4時間続けた。反応風 合物を水で希釈した。沈麗した生成物を練別し、 そしてシリカゲル上で容離剤としてトリクロロメ タンを使用するカラムクロマトグラフィーにより 精製した。絶粋留分を集め、そして溶解液を蒸発 させた。技液を4ーメチルー2ーペンタノンから 結晶化させた。生成物を維別しそして乾燥して、 4.0部(81.7%)のN-エチル-N- [4-【4.- (4 - メトキシフェニル) - 【 - ピペラジ ニル] フェニル] - 4 - フェニル - 2 - チアゾラ ミン、融点223.6℃(中間生成物3)を生成 した。

実施例2

a) 5.7部の4-[4-(4-メトキシフェニル) -1-ピペラジニル] ペンゼンアミン、3部の2-イソチオシアナト-1.1-メトキシエタ

で挽捧し、そして 4 - メチル - 2 - ペンタノンから結晶化させた。生成物を維加しそして乾燥して、8.5 部(5 2.0 %)の 4.5 - ジとドロ - 5 - メトキシーN - [4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル】フェニル】 - 2 - チアソラミン、数点 1 7 7.5 ℃ (中間生成物 5)を生成した。

c) 1 5 部の 4 . 5 - ジビドロー 5 - メトキシー N - [4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] - 2 - チアゾラミン、5 . 8 部のブロモエタン、3 部の N . N - ジメテリウムペレット および 2 0 7 部の N . N - ジメチルホルムアミドの気合物を 電温に おいて 1 6 時間 収 † した。 反応 色 を を を 取した。 性 散 利 と と な が ル 上 で 存 齢 利 ンとして トリクロロメタン、 酢酸エテル、ヘキサン および メタノールの 配合物 (4 9 : 3 0 : 2 0 : 1 な び メタノールの 配合物 (4 9 : 3 0 : 2 0 : 1 な び メタノールの 配合物、 そして 溶 輸 液 と は が せ た。 残 値 を 4 - メテルー 2 - ペンタソンか

ら結晶化させた。生皮物を維別しそして乾燥して、7.3 郎(44.4%)のN-エチル-4.5 - ジヒドロ-5-メトキシ-N- [4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ビベラジニル]フェニル)-2-チアゾラミン半水塩、融点131.5℃(中間生皮物8)を生成した。

夹箱例3

a) 1 0 部の1 - (4 - 4ソチオシアナトフェニル) - 4 - (4 - メトキシフェニル) ピペラジン、3 部の2 - アミノ-2 - メチルー1 - プロパノールおよび260部のジクロロメタンの混合物を密阻において一夜撹拌した。 沈殺した生成物を被別し、ジクロロメタンおよび2 - プロパノンで洗浄し、そして乾燥して、1 l . 7 部 (9 l . 9 %) のN - (2 - ヒドロキシー1 . l - ジメチルエチル) - N'- [4 - {4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] - チオ尿素、酸点2 2 1 . 6 で (中間生成物7) を生成した。b) 7 4 部のN - (2 - ヒドロキシー1 . l - ジ

メチルエチル) - N'- [4- [4- (4-メト

フェニル] - 4.4 - ジメテル - 2 - チアゾール アミン、5部の水素化ナトリウム50%分散被お よび378部のN.N-ジメチルホルムアミドの 双合物を20℃において2時間推辞した。容無に 冷却した後に、14.1部のアイオドメタンをゆ っくりと反応医合物に加えた。金体を室温におい てし時間提枠した。反応健合物を水で看収した。 沈毅した生成物を練別し、水および 2 - プロパ ノールで洗浄し、そしてシリカゲル上で溶解剤と してジクロロメタンおよびメタノールの混合物 (96:4 客量)を使用するカラムクロマトグラ フィー (HPLC) により精製した。第一個分を 集め、そして辞職技を意発させた。表達をシリカ ゲル上で溶離液としてジクロロメタンおよびメタ ノールの混合物 (96:4容量) を使用するカラ ムクロマトグラフィーによりさらに精製した。靴 幹留分を集め、そして稼業液を蒸発させた。我後 モ4ーメナルー2ーペンタノンから結晶化させて、 4- [4- (4-メトキシフェニル) ~ l ~ ピペ ラジニル】 - N - (3,4,4 - トリメテル - 2 -

キシフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] チオ尿気および360部の緩散の昼食物を70 でにおいて 4 時間提择した。反応急合動を直発 させ、そして決阵を260部のジクロロメタン中 に招解させた。金体を炭酸水素ナトリウム移液で 中和した。沈毅した生皮物を維別し、水およびジ クロロメタンで説券し、そしてシリカゲル上で 移転剤としてアンモニアを飽和させてあるジクロ ロメタンおよびメタノールの配合物(99:1年 最)を使用するカラムクロマトグラフィーにより 疑惑した。統辞留分を扱め、そして俯離波を蒸発 させた。強進を4ーメテルー2ーペンタノンから 結晶化させた。生皮物を維別しそして乾燥して、 44.1部(62.4%)の4.5-ジヒドローN - [4 - [4 - (4 - x b + v 7 x = n) - l -ピペタジニル】フェニル】 - 4 . 4 - ジメチルー 2 - チアゾールアミン、融点232.0℃(中間 生成物 8) を生成した。

c) 3 7 館の 4 .5 - ジヒドローN~(4 - 〔4 -(4 - メトキシフェニル)~ 1 - ピペラジニル〕

チアゾリジニリデン) - ベンゼンアミン (中間生成物9) も生成した。

・ 第二留分を集めそして 2 ープロパノール中で移 跳させた。 冷却後に、生成物を被別しそして乾 はして、 1 9 . 5 部 (5 1 . 0 %) の 4 . 5 ージヒ ドローNー 4 ー [4 ー (4 ー メトキシフェニル) ー 1 ー ピペラジニル] フェニル] ーNー (3 . 4 . 4 ートリメチルー 2 ーチアゾールアミン、 融点 1 6 6 . 6 つ (中間生成物 1 0) を生成した。

灾族例4

47.8部の1-(4-イソチオシアナトフェニル)-4-(4-メトキシフェニル)ピペラジン、100部のヒドラジン水和物および400部の1.4-ジオキサンの混合物を1時間にわたり位持しそして煮液させた。反応混合物を冷却し、そして水中に素子だ。沈微した生皮部を練別し、水およびメタノールで挟浄し、そして乾燥して、46部(89%)のN-4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]フェニル]ヒドラジンカルボチアミド(中間生皮物11)を生

成した。

b) 3.6部のN-4- [4-(4-メトキシフェニル)-|-ピペラジニル] フェニル] ヒドラジンカルボチアミド、1部の無水酢取および150部のトリクロロメケンの混合物を違流温度において1時間復粋した。冷却後に、沈漱した生成物を確別しそして乾燥して、3.6部(90.1%)の酢酸、2-[[4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル] フェニル] テオキソメチルヒドラジド、融点229.8で(中間生成物12)を生成した。

c) 2.8 部の酢酸、2 - [[[4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ビベラジニル] フェニル] チオキソメチルヒドラジドおよび 7 4 部のメタンスルホン酸の混合物を窓径において 2 時間投棒した。反応混合物を水酸化アンモニウムの砕水中混合物の中に撹拌しながら注いだ。 沈景した生皮物を練別し、水で洗浄し、そして N・N - ジメテルホルムアミドから結晶化させた。 生皮物を練別しそして乾燥して、2・1 部(8 4・7 %)の N -

イリデン) - 4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] ペンゼンアミン、融点 1 7 5 . 4 ℃ (中間生成物 1 4) を生成した。第二留分を集めそして粉糖板を蒸発させた。 残権 を 4 - メチル - 2 - ペンタノンから結晶化させた。 生成物を練別しそして乾燥して、 6 . 5 部 (5 6 . 7 %) の N - エチル - N - 4 - [4 - (4 - ノトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] - 5 - メチル - 1 . 3 . 4 - チアジアゾール - 2 - アミン、融点 1 8 8 . 8 ℃ (中間生成物 1 5) を生成した。

灾炸例5

17.2 部のフェニル [4-[4-(4-メトキシー3,5-ジメテルフェニル) -1-ビベラジニル] フェニル] カルパメート、225部のN、Nージメテルホルムアミドおよび9.1部のN、Nージエテルエタナミンの設体されている協合物に9.6部のクロロトリメテルシランを加えた。全体を重温において2時間をして80℃においてさらに2時間使した。冷却後に、10.1部の

4 - {4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ビベ ラジニル} フェニル} - 5 - メチル - 1 . 3 . 4 -チアジアゾール - 2 - アミン、融点 2 7 6 . 7 ℃ (中間生成物 1 3) を虫成した。

d) 10.6部のN-4-[4-(4-メトキシ フェニル) - [- ピベラジニル] フェニル] - 5 -メチル-1,3,4-チアジアゾール-2-ア ミン、0.5部のプロモエタン、4部の水酸化ナ トリウムペレットおよび 1.88部のN,Nージメ チルホルムアミドの包合物を40−50℃におい て4時間提得した。水の盛加袋に、路晶化した生 皮物を縫取し、そしてシリカゲル上で溶離剤とし てトリクロロメタン、メタノール、酢酸エチルお よびヘキサンの混合物 (48:2:30:20容 量)を使用するカラムクロマトグラフィーにより 結禁した。第一個分を集めそして複雑液を蒸発さ せた。政権を4ーメチルー2ーペンタノンから結 品化させた。生成物を確別しそして乾燥して、 2.9部(25.3%)のN- (3~エチル~5~ メチルー1.3.4ーチアジアゾールー2(3H)-

2 - ブロモエタナミン具化水素酸塩を加え、そして撹拌を i 時間続けた。生皮した溶液を、 9・2 郎の水素化ナトリウム 5 0 %分散液および 4 5 部の N,N - ジメチルホルムアミドの撹拌合物に加えた。富温において 2 時間撹拌した後に、 6・1 5 部の 1 - ブロモブロバンを摘々扱加した。 定下を 後に、 撹拌を 塩温において 一夜焼けた。 反応配合物を水中に注いだ。 沈厳した生成物を離別しそして 2 - ブロバノールから結晶化させて、 5・8 部 (33・1%)の1 - [4 - [4 - (4 - メトキレー3・5 - ジメチルフェニル) - 1 - ピベラジニル1 フェニル] - 3 - プロピルー 2 - イミダゾリジノン (中間生成物 | 6) を生成した。

突筋例 6

5 0 部のフェニル [4-[4-(4-メトキシフェニル] -1-ピペラジニル] フェニル] カルパメート、22.7部の2-ピペリジンカルボキシレート、4部のN.N-ジメチル-4-ピリジンアミンおよび300部の1.4-ジオキサンの
恐合動を譲渡温度において5時間撹拌した。水を

飲和させた後に、反応保合物を30分間加熱した。 冷却後に、沈厳した生成物を譲渡し、2-プロパ ノールで洗浄し、そしてシリカゲル上で物態剤と してトリクロロメタンおよびメタノールの混合物 (99:1 容量)を使用するカラムクロマトグラ フィーにより積軽した。解粋留分を集めそして整 酸改を無発させた。改改を1-プタノールから結 品化させた。生成物を譲刻しそして乾燥して、 24.8部(47.5 %)の5.6.7.8-テトラ ヒドロー2-【4-【4-(4-メトキシフェニ ル)-1-ピペラジニル】フェニル】イミダソ 【1.5-a】ピリジン-1.3(2 H.8 a H) -ジオン、融点223.4つ(中間生成物17)を 生成した。

夹施例7

a) 15部の1~(4~ニトロフェニル) ヒドラジンおよび160部の無水エタノールの提辞され そして冷却(水路) されている混合物に、13. 5部のエチルエタンイミデート複数塩を加えた。 冷却しながら3時間提择した後に、反応混合物を

たり撹拌しそして環境させた。全体を高発させ、

そして90部のジメチルペンゼンを残骸に加えた。 量液下における撹拌を3時間続けた。 反応機合物を冷却しそして珪族土上で濾過した。 酸液に石油エーチルを飽和させた。 沈歌した生成物を纏倒しそして2-ブロパノールから結晶化させて、8.5部(65%)の2.4-ジヒドロ-5-メチル-2-(4-ニトロフェニル)-4-ブロビル-3日-1.2.4-トリアゾール・3-メシルの成立 125.4℃ (中間生成物20)を生成した。 d) 57部の2.4-ジヒドロ-5-メチル-2~(4-ニトロフェニル)-4-ブロビル-3H-1・2,4-トリアゾール-3-オンおよび400部のメタノールの混合物を常圧および雪風において5部の水炭上の20%パラジウム触媒を用いて

水素化した。計算量の水業が吸収された後に、触

謀を兼別しそして譲収を髙発させた。喪後を4-メチルー2~ペンタノンおよび2,2′ーオキシビ

スプロバンの混合物から結晶化させた。生成物を

雄剣しそして乾燥して、46郎(91%)の2-

水中に住いだ。沈殿した生皮物を練別し、水で洗 申しそして乾燥して、19部の(85%)の1-(1-エトキシエチリデン)-2-(4-ニトロ フェニル)ヒドラジン、融点101.870(中間 生成物18)を生成した。

b) 1 0 部の1 - (1 - エトキシエテリデン) - 2 - (4 - ニトロフェニル) ヒドラジン、 1 3 部のモルホリンおよび 1 3 5 部のメチルベンゼンの 低合物を 7 2 時間にわたり 復枠しそして 運流させた。 反応 配合物を 冷却した。 沈澱した生成物を被別し、メチルベンゼンで洗浄し、 そして乾燥して、 8 部 (6 7 %) の1 - (1 - (4 - モルホリニル) エチリデン] - 2 - (4 - ニトロフェニル) ヒドラジン、 融点 1 7 5 . 9 ℃ (中間生成物 1 9) を + 皮した。

c) 13部の1-[1-(4-モルホリニル) エ チリヂン] -2-(4-ニトロフェニル) ヒドラ ジン、8.5部の1-イソシアナトプロパン、1 脳のN,N-ジメチル-4-ピリジンアミンおよ び39部のジクロロメタンの混合物を2時間にわ

(4-アミノフェニル) - 2,4-ジヒドロ-5-メチル-4-プロピル-3H-1.2.4-トリア ゾール-3-オン、融点138.8℃(中間生成 物21)を生成した。

e) 25部のN,N-ピス(2-クロロエチル)-4-メトキシベンゼンアミン、23.2年の2-(4-アミノフェニル) - 2,4 - ジヒドロー5 -/ f n - 4 - 7 - C n - 3 H - 1 . 2 . 4 - F U T ゾール・3ーオン、2年のヨウ化カリウムおよび 200部のシクロヘキサノールの混合物を水ー分 難器を使用して5時間にわたり撹拌しそしで意沈 させた。反応昆合物を冷却しそして炭漿水業ナト リウム音波で中和した。生成物を離別し次にトリ クロロメチン中に疳解させた。溶液をシリカゲル 上で雄遇し、そして密媒を蒸発させた。残液をし - ブタノールから結晶化させて、18部(44 %) の2.4-ジヒドロ-2-[4-[4-(4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル】フェ = N] - 5 - 1 + N - 4 - 7 - CN - 3 H - 1. 2.4-トリアゾール-3-オン、融点202.2

70 (中間生成 22) も生成した。

灾旅侨 8

a) 氷/水路中での冷却により温度を一定(20 で) に保ちながら、42.8部の水漿化ナトリウ ム50%分散波の200部のジメチルスルホキシ ド中世掛辞波に50部の2.4(1 H.3 H) - ピ リミジンジオンの800部のジメチルスルホキシ ド中溶波をゆっくりと調々低加した。 6 2 . 9 部 のしってルナロールーニトロペンゼンを加え、そ して全体を50℃において一夜撹拌した。冷却袋 に、反応配合物を2500部の水中に住いた。金 体をジクロロメタンで洗浄した。木相をpH5~ 8にした。生成物を識別しそして2-プロパノン 中で撹拌した。生成物を健別しそして実空中で 80℃において乾燥して、80部(57.8%) 01 - (4-=+07== ~) - 2.4 (1 H.3 H) -ピリミジンジオン、融点>300℃(中間 生成物23)を生成した。

b) 3 部の1 - (4 - ニトロフェニル) - 2,4 () H,3 H) - ピリミジンジオン、1.4 部の水

て真空中で 6 0 でにおいて乾燥して、 1 6 . 5 部の 1 - (4 - アミノフェニル) - 3 - エテル - 2。 4 (1 H . 3 H) - ピリミジンジオンの第一留分(中間生成物 2 5) を生成した。別にしておいた建液(上記参照)を蒸発させた。残後をメタノール中で覚持した。生成物を認利しそして真空中で 6 0 でにおいて乾燥して、 5 . 7 部の中間生成物 2 0 の第二部分を生成した。全収量: 2 2 . 2 都(8 8 . 3 %)の中間生成物 2 5。 致点 1 9 0 . 8で。

d) 17.47個のN,N-ビス(2-クロロエチル)-4-メトキシベンゼンアミン、18.3個の1-(4-アミノフェニル)-3-エチル-2.4 (1H,3H)-ビリミジンジオン、11.83 部の炭酸水素ナトリウムおよび240個の1-ブタノールの混合物を湿度固度において24時間撹拌した。冷却後に、150個の水を加えた。生皮物を推測しそしてメチルペンゼンから結晶化させた。生成物を推測し次に真空中で60でにおいて乾燥して、10.6個(37.0%)の3-エチル

酸化カリウムおよび 6 7 . 5 部の N . N - ジノチルアセトアミドの混合物を露風において食業掌画気下で 1 時間促神した。 1 . 5 2 部のプロモエタンを加え、そして撹拌を富風において一夜続けた。反応混合物を 1 0 0 部の水水中に注いだ。生成物を確別しそしてメタノール中で撹拌した。生成物を確別しそして真空中で 6 0 ℃において乾燥して、2 . 4 部 (6 5 . 6 %)の3 - エチルー1 - (4 - ニトロフェニル)-2 . 4 (1 ft . 3 ft)-ピリモジンジオン、融点182.5℃(中間生成物24)を生成した。

c) 28.4部の3-エチルー1- (4-ニトロフェニル) - 2.4 (1 H.3 H) - ピリミジンジオン、5部のチオフェンのメタノール中 4 % 溶液および500部の2-メトキシエタノールの保合物を常圧および50℃において3部の本談上の5%パラジウム放送を用いて水素化した。計算量の水素が吸収された後に、放送を増別しそして繊液を約150部の容量となるまで蒸発させた。冷却後に、生成物を識別しく嫌波は別にした)、そし

- 1 - 【4 - 【4 - (4 - メトキシフェニル) i - ピペラジニル) フェニル」 - 2.4 (1 H,3 H) - ピリミジンジオン、融点210.2℃(中 間生成物26)を生成した。

灾旅例9

a) 40部の2-(4-ニトロフェニル)-1,

2.4-トリアジン-3.5(2H,4H)-ジオ
ン、25.7部の1-ブロモブタン、26.25部
の炭酸カリウムおよび720部のN.N-ジメチ
ルホルムアミドの混合物を45℃において一夜撹拌した。反応混合物を2000部の氷水中に注い
だ。沈澱した生皮物を護別し、水および2.2'オキンピスプロパンで洗浄し、そしてメタノール
中で撹拌した。生皮物を護別し、次に真空中で
70℃において乾燥して、33.9部(68.6%)
4-ブチル-2-(4-ニトロフェニル)-1,

2.4-トリアジン-3.5(2H.4H)-ジオ
ン(中間生皮物27)を生成した。

b) 3 3 . 9 部の 4 - プチル - 2 - (4 - ニトロフェニル) - 1 . 2 . 4 - トリアジン - 3 . 5 (2

H・4 H) - ジオン、2 部のチオフェンのメタノール中 4 知協族および 4 0 0 部の 2 - メトキシエタノールの混合物を常圧および変異において 3 部の木炭上の1 0 %パラジウム放ୟを用いて水素化した。計算量の水素が吸取された後に、放媒を輸別しそして輸液を蒸発させて、2 9 部(9 2・8 %)の 2 - (4 - アミノフェニル) - 1・2・4 - トリアジン - 3・5(2 H・4 H) - ジオン(中間生成物 2 8)を接種として生成した。

c) 27.1部の2-(4-アミノフェニル) 1,2,4-トリアジン-3,5(2H,4H) ジオン、18.4部の炭酸水素ナトリウムおよび
350部の2-メテル-2-プロパノールの銀合
物を遠波温度において一夜提持した。冷却後に、
200部の水を加えた。比最した生成物を維別し
そして真空中で75℃において乾燥して、19.
8部(41.3%)の4-ブテル-2-[4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]
フェニル] -1,2,4-トリアジン-3,5(2
H,4H) -ジオン、融点181.3℃(中間生成

プロピルー 5 H - テトラゾール - 5 - オン (中間 生成物 3 G) を設備として生成した。

b) 38部の1-アルオロー4-ニトロペンゼン、32部の1,4-ジヒドロー1-プロピルー5 Hーテトラゾールー5-オン、14部の炭酸ナトリウムおよび200部のジメテルスルホキシドの混合物を4時間にわたり復辞しそして120℃に加熱した。反応混合物を溶却し、次に水中に住いだ。
沈酸した生成物を確別しそして2-プロパノールから結晶化させて、48部(74%)の1,4-ジヒドロー1-(4-ニトロフュニル)-4-プロピルー5 Hーテトラゾールー5-オン、融点81.1℃(中間生成物31)を生成した。

c) 43部の1,4-ジヒドロ-1~ (4-エトロフェニル) -4-プロピル-5 H-テトラゾール~5-オンおよび400部のメタノールの混合物を常圧および重量において4部の木炭上の10%パラジウム飲練を用いて水素化した。計算量の水素が吸収された後に、触媒を確別しそして複複を窓路させた。装強を2-プロパノール中で複数

物29)を生成した。

安施例 10

a)水路中で冷却されている990部のテトラヒ ドロフランに158部の塩化アルミニウムを一部 分ずつ抵加し、そして全体を全ての固体が善療状 になるまで承しく批拌した。この特徴も208個 のナトリウムアジドの225 幅のテトラヒドロフ ラン中提件処遇液に急速に加え、そして批拌を運 洗温度において1時間続けた。衰退に冷却した後 に、54部の塩化プタノイルの225部のテトラ ヒドロフラン中容波を30℃以下の温度において 猫々抵加した。全体をゆっくり加熱意流し、そし て気体を環境温度において一夜続けた。冷却しな がら、反応庭合物を800部の6N塩酸糖液を用 いて酸性化し、そして金体を蒸発させた。幾准を 最終水金ナトリウム酸液中で提择しそしてトリク ロロメタンで使浄した。水層を塩酸を用いて酸性 化し、そして全体を放発させた。養技を2~プロ パノン中で批拌した。沈雅を差別し、そして誰欣 を蒸発させて、32部の1.4-ジヒドロー1-

数に転化させた。塩を譲削しそして乾燥して、39部(90%)の1-(4-アミノフェニル)
-1.4-ジヒドロ-4-プロピル-5H-テト
ラゾール-5-オン一塩酸塩、融点189.7℃
(中間生成物32)を生成した。

灾友例!!

a) 54.3503-704-4-[4-(4-メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル)ペンゼ ンアミンおよびし89部のテトラヒドロチオフェ ン1.1-ジオキシドの撹拌混合物に30分間に わたり180℃において28.6部のエチル【 (ジメチルアミノ) メナレン) ヒドラジンーカル ポキシレートを一部分ずつ軽加した。完了後も、 全てのエタノールが蒸留除去されるまで提辞およ び加贴を170℃で続けた。宣昌に冷却した後 に、120部の4-メチル-2-ペンタノンを加 えて粘着性強進を溶解させた。指欲が得られるま で全体を加熱した。冷却後に、上流み被相を傾斜 させそして強強を2,2′ーオキシピスプロパン 中で批拌した。生成物を練到しそして乾燥して、 44.6年の4- [3-プロモ-4-[4-(4 -メトキシフェニル) - [- ピペラジニル] - 2. 4-9EFD-3H-1.2.4-FUTY-W-3-オン(中間生成物34)を生成した。 b) 45部の4- [3-プロモー4- [4~(4-

ルプロピル) - 3 H - 1 . 2 . 4 - トリアゾール - 3 - オン、融点 1 4 4 . 7 で (中間生成的 3 5) を生成した。

夹施例 1.2

a) 25.0部の2.2.2-トリフルオロエクノ ールの175部のN,N-ジエチルーエタナミン 中賃拌剤胺に 62.2部の2-ナフタレンスルホ ニルクロライドを一部分ずつ加えた。完丁後に、 1.5 部のN.N-ジメチル-4-ピリジンアミン および25部の酢酸エチルの混合物も20分間に わたりくわた。森加の完丁後に、撹拌を宣媒にお いて一夜続けた。反応混合物を推過しじょあ雑技 を真空中で蒸発させた。狭道を水中で撹拌しそし てジクロロメタン中に密解させた。有機層を乾燥 し、雑遇し、そして真空中で震発させた。我後も 石胎エーテルで処理した。維通後に、沈兼した生 皮勢を2~プロパノールから結晶化させた。生皮 物を確別しそして乾燥して、 85.3 部 (89%) の2,2,2-トリフルオロエチル2-アンフタ レンスルホホート、敵点72.7℃(中間虫皮物

メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル〕 - 2 . 4-ジェドロー3 H-1,2,4-トリアゾールー 3 - オンおよび90部のジメテルスルホキンドの 批神風合物に 15部の水酸化カリウム (粉束状) を加えた。次に6.2部の2~ブロモブタンを加 え、そして全体を宣屈において20時間批拌した。 反応配合物を水中に住いた。生成物をトリクロロ メタンで抽出した。抽出物を乾燥し、濾過し、そ して広見させた。技法をシリカゲル上で指離剤と してトリクロロメタンおよびメタノールの混合物 (99:1 容量) を使用するカラムクロマトグラ フィーにより精製した。純粋留分を集めそして形 離彼を蔑鈍させた。我誰をメチルペンゼンおよび ヘキサンの混合物(1:2容量)から結晶化させ た。沈敬した生皮物を維別しそして80部のメタ ノールから再結晶化させた。生成物を維別しそし て真空中で60℃において乾燥して、14.7 部 (29.8%) 04 - [3 - 7 D + - 4 - [4 -(4-メトキシフェニル) -1-ピペラジニル] フェニル] - 2 . 4 - ジヒドロー 2 - (1 - メナ

36) を生成した。

b) 17.5年の米田特許明編書4.267.17 8 の実施例 X 唯中に配されている如くして製造さ n t 2 . 4 - 2 t f p - 4 - [4 - [4 - (4 -メトキシフェニル) - 【 - ピペラジニル】フェニ ル】 - 3 H - 1 . 2 . 4 - トリアゾール - 3 - オン、 19.5部の2,2,2ートリフルオロエチル2-アンフタレンスルホホート、10.0部の炭酸カ リウムおよび135部のN.N-ジメテルホルム アミドの既合物も145℃において一夜撹拌した。 冷却後に、水を加えた。結晶化した生成物を設圧 下で進別し、そしてジクロロメタン中に陰解させ た。有機層を乾燥し、維適し、そして真空中で茲 発させた。残後をシリカゲル上で搭離剤としてト リクロロメタンを使用するカラムクロマトグラフ ィーにより精製した。純粋留分を集めそして熔離 彼を庶発させた。我後も2ープタノンから始品化 させた。生成物を推別しそして乾燥して、 9.2 然 (42.4%) の2,4-ジヒドロー4- [4-[4-(4-メトキシフェニル) -1-ピペラジ

ニル) フェニル) - 2 - (2.2.2 - トリアルオロエチル) - 3 H - 1.2.4 - トリアゾール - 3 - オン、酸点208.0で(中間生成 37) を生成した。

B. 般終化合物類の製造

突旅例13

16部の4.5-ジヒドロー2- [4- [4- (4-メトキシフェニル) -1-ビベラジニル}フェニル] -5-メチルー4-ブロビルー3 Hー1.2.4-トリアゾールー3-オンおよび375部の具化水素酸48%水溶液の混合物を4時間にわたり微神しそして湿漉させた。冷却後に、沈微した生成物を強別し、そしてメタノールおよび水の混合物中に耐解させた。全体を炭酸水素ナトリウム溶液で中和した。沈微した生皮物を譲到しそして1.4-ジオキサンから結晶化させて、13部(85%)の4.5-ジヒドロー2- [4- [4- (4-ヒドロキシフェニル) -1-ビベラジニル]フェニル] -5-メチルー4-ブロビルー3 H-1.2.4-トリアゾールー3-オン(化合物

实施例 15

6.3部のN-エテルー4,5-ジヒドロー5-メトキシーN - 【4 - 【4 - (4 - メトキシフェ ニル) - [- ピペラジニル] フェニル] - 2 - チ アゾールアミン半水塩、1部の亜硫酸ナトリウム および150部の臭化水素酸48%水溶液の混合 他を選注直建において12時間提辞した。反応提 合物を真弦中で蒸発させ、そして残骸をトリクロ ロメタンおよび水の混合物中に溶解させた。 密波 を炭酸水素ナトリウム溶液で中和し、そして生成 物を1500個のトリクロロメタンで抽出した。 抽出物を乾燥し、維過し、そして真症中で蒸発さ せた。狭道を2-ブロパノールから前品化させた。 生成物を維別しそして乾燥して、4.5年(81. 5%) の4-[4-[4-[エチル(2ーチアゾ リル) -アミノ] フェニル] -1-ピペラジニル] フェノール、融点214.6℃ (化合物3.08) を生成した。

突斑例16

300部の臭化水素酸48%水溶液、100部

8.10) を生成した。

突旋例14

3 1 然の 5 . 6 . 7 . 8 - テトラヒドロー 2 - [4 - [4-(4-メトキシフェニル)-l-ピペラ ジニル] フェニル] イミダゾ [1,5-4] ピリ ジンー1.3 (2 H,8 m H) -ジオン、300部 の臭化水素酸48%水漿彼および100部の臭化 水窯を放和させてある酢酸の混合物を 4 時間にわ たり遠流温度において撹拌した。300部の水を 低加して、生成物を結晶化させた。冷却後に、生 应効を雄取し、水で洗浄し、メタノールおよび水 の配合他中に溶解させ、そして次に溶液を炭離水 素ナトリウム俗欲で中和した。生成物を維料し、 水および2-プロパノールで洗浄し、そして乾燥 して、24.5 部 (81%) の5.6.7.8 - テト 9 t F = - 2 - [4 - [4 - (4 - t F = + > 7 ェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] イミダ ゾ [].5-a] ピリジン-1.3 (2H.8 a H) - ジオン (化合物 5.08) を生成した。

の臭化水素酸の酢酸中疳液および2部の亜硫酸水 雪ナトリウムの住台物に18.9部の4~ブチルー 2 - [4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] ~ l , 2 , 4 ~ l リ アジン-3.5 (2H,4H) -ジオンを加えた。 拉持を運旋温度において 5時間続けた。冷却後に、 沈殿した生成物を雄別し、そして水およびメタノ ールの混合物中に溶解させた。混合物を飽和炭酸 水塩ナトリウム溶液で中和した。沈澱した生成物 を確別し、そして最初は4-メテルー2-ペンタ ノンからそして次に1-プロパノールから結晶化 させた。生皮物を濾過しそして真空中で75℃に おいて乾燥して、9.1部(50.2%)の4ープ ナルー2~ {4 - {4 - {4 - ヒドロキシフェニ ル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] - 1,2,4 - トリアジン - 3 . 5 (2 H . 4 H) - ジオン、 敵点202.3℃(化合物10.05)を生成した。 **实进例 1 7**

4.5部の4- (1-ピペラジニル) フェノー ル、5.5部の1-クロロ-2.4-ジニトロペン

ゼン、2.6部の炭酸ナトリウムおよび90部の N.N-ジメチルアセトアミドの配合物も50℃ において一夜撹拌した。冷却後に、混合物を水水 中に注ぎ、そして生政物を4ーメチルー2ーペン 4 ノンを用いて2 同抽出した。未溶解の生成物を 2 - プロパノール中に容解させた。この容弦およ び一緒にした有機層を水で洗浄し、乾燥し、油過 し、そして広発させた。我後も2-プロパノール 中で世間性に転化させた。塩を増加し、そして最 初は2-プロパノールおよび水の混合物(10: 1 容量) からそして次にメタノールおよび水の昆 今的 (| O:1 容量) から結晶化させた。生成物 を進到しそして乾燥して3.9 個 (37.7%) の 4 - [4 - (2,4 - ジニトロフェニル) - 1 -ピペラジニル] -フェノール一塩酸塩,メタノー ル (1:1)、融点178.0%(化合物1.13) も生成した。

実 故 例 1 8

1 2 3 . 8 部の 2 - メチル - 4 - (1 - ピペラ ジニル) フェノール二臭化水素酸塩、 4 9 . 4 部

を集め、そして静藤改を庶発させた。 技権を 2 ープロパノール中で生態性に 無化させた。 塩を維料しそして乾燥して、 8・3 部(7 8・2 %)の 4 ー [4 ー (4 ー フルオロー 2 ー エトロフェニル) ー 1 ー ピペラジニル] フェノールー複散塩、 酸点 1 9 7・0 ー 2 1 0 ℃ (分解) (化合物 I・I 2)を生成した。

実施例20

10.8部の4-[4-(4-アミノフェニル)
-1-ビベラジニル】フェノールの3.2部のピリジンおよび90部のN,N-ジメチルホルムアミド中提择搭数に、3.1部の塩化アセチルの27部のメチルベンゼン中泊液を20℃において加えた(発熱反応)。完了後に、復拝を20℃において1時間続けた。反応混合物を提择しながら水中に住いだ。生成物を違別し、水で洗浄し、そしてトリクロロメタンおよびメタノールの便合物(3:[容量)中に溶解させた。全体をシリカゲル上で溶離剤としてトリクロロメタンおよびメタノールの提合物(95:5容量)を使用するカラ

の1-フルオロー 4-ニトロベンゼン、58.2 部の炭酸ナトリウムおよび300部のジメチルスルポキンドの配合物を窓園において週末にわたり批拌した。反応混合物を水中に住いだ。生成物を繰到し、2-ブロバノールで洗浄し、そして乾燥して、101.2部(92.3%)の2-メチルー4- [4-(4-ニトロフェニル)-1-ビベラジニル]-フェノール(化合物1.12)を固体技施として生成した。

实施例19

5.4部の4-(1-ビベラジニル)フェノール、4.77部の1,4-ジフルオロー2-ニトロペンゼンおよび160部の1-ブタノールの混合物を一夜撹拌しそして及源させた。反応配合物を冷却し、そしてアルカリ性の水中に住いだ。生成物をジクロロメタンで抽出した。強強をシリカゲル上で部離所としてトリクロロメタンおよびメタノールの混合物(98:2容量)を使用するカラムクロマトグラフィーにより精製した。純粋留分

ムクロマトグラフィーにより類製した。第二個分を集め、そして前離液を高弱させた。残篷をエタノールおよびメチルベンゼンの混合物 (1:1 容数) + (活性炭) から結晶化させた。生成物を違別しそして乾燥して、5.3 部 (42.5 %) のNー {4- [4- (4- ヒドロキシフェニル) ~1- ピペラジニル} フェニル] アセトアミド、融ー点256.2 で(化合物1.03) を生成した。
実施例2 |

1.5部のテトラヒドロホウ酸ナトリウムの25部の水中都被をゆっくりと満々緩加しながら、6部の2-[1-(4-クロロベンゾイル)プロビル]-2.4-ジヒドロ-4-[4-[4-(4-ヒドロキシフェニル)-1-ピペラジニル]フェニル]-3H-1,2.4-トリアゾール-3-オン、103部の1,4-ジオキサンおよび40部のメタノールの混合物を窓温において1時間続けた。反応混合物を1500部の水中に注ぎ、それに2-3部の酢酸を加えた。30分間批拌した後に、沈

設した生成的を推到し、水およびメタノールで決 作し、そして乾燥して、5.7部(95.3%)の 2-[]-(4-クロロフェニル)-ヒドロキシ メチル] プロピル]-2,4-ジヒドロ- [4-[4-[4-(4-ヒドロキシフェニル)-1-ピペラジニル] フェニル]-3H-1,2,4-ト リアゾール-3-オン、酸点269.9で(化合 物7.43)を生成した。

表1~11に挙げられている全ての化合物類は、 実施偶番号の項に照合されている実施例の工程に 従い符られた。 丧!

化合物	R'	R *	R'	R·	Υ .	物理的 データ	突旋例 番号
1.01	H	H	Н	н	-NO.	FA A 260°	17
1.02	H	u	R	н	-₩H.	相品	13
1.03	н	B	Ħ	н	-NHCOCH,	融点256.2℃	20
1.04	Н	н	Я	ß	-NHCH(CH,)C,H,	2HBr/	13
						融点196.50	
1.05	8	Ħ	н	Ħ	-CH.	融点181.70	14
1.08	В	н	н	н	-coch,	HC2/	17
				•		融点225.30	
1.07	В	н	Я	н	-OH	数点290.5%	14
1.08	H	н	н	н	-C2	RBr/	14
		İ		1	. 1	融点246.5%	

化合物	R ¹	R *	R *	R4	Y	物理的	実施例
						データ	番号
1.09	C4	H	В	B	-NO ₂	费查	13
1.10	CH₂	CH,	В	8	-NO ₃	数点194.8%	18
1.11	CH.	CH.	В	Ħ	-NO ₁	2HBr/	13
						固体良捷	
1.12	CB≤	H	a .	B	-NO ₂	固体改造	18
1.13	Ħ	Ħ	HO.	B	-NO ₂	HC4/CH1OH/	17
					. 01	融点1780	
1.14	В	В	NO.	н	-B	HC2/	17
						融点216.10	
1.15	B	Ħ	н	CF,	-B.	HBr/	14
		ĺ				MA 199.30	
1.16	В	B	NO.	н	-F	HC4/融点	19
						197.2-2100	
],						(分解)	
1.17	н	В	NO.	H	-50,N(CH,),	融点196.3-	19
						197.7°c	
1-18	Ce	Я	6	В	-KH s	融点210.20	13

安2

化合物	х	R*	-A-B-	物理的	実施例
				テータ	番号
2.01	s	C.H	-(CH ₂),-	融点143.00	13
2.02	s	CH.	-CH2-C(CH2)2-	₩.A.233.00	15
2.03	s	CB.	-CH=CH-	融点225.00	15
2.04	s	Call.	-CH=CH-	融点198.6 0	15
2.05	s	C, H, -,	-CH=CH-	₩A215.70	13
2.06	s	CH(CH.)C.H.	-CH=CH-	联点160 0	15
2.07	0	CH,	-(CH ₂) ₂ -	数点217.10	13
2.08	s	C ₂ B ₆	-C(CH,)=N-	融点191.00	15
2.09	s	C _z H _e	-C(CH ₂) ₂ -CH ₂ -	融点170.40	15
2.10	s	C'H'	-CH,-CHCH,-	融点171.30	15
2.11	s	C ₂ H ₈	-(CH ₁),-	融点208.30	15
2.12	s	C ₂ H ₅	-CH,-CH(C,H,)-	独点1150	15
				0.5 H ₂ 0	

表3

化合物	R*	-A-B-	物理的	支施师
			データ	-
3.01	CH,	-CH*-C(CH*)*-	融点197.70	15
3.02	C,H,	-CH,-C(CH,);-	₩.A.209.90	15
3.03	C.B	-CH *-C(CH *) *-	融点211.27	15
3.04	C,ff,_,	-CH = -C(CH =) = -	政点210.00	15
3.05	C.H	-CH,-C(CH,),-	政点196.70	15
3.08	CH(CH,)C.H.	-CH C(CH 1)	政点190.40	15
3.07	CHCK(CH.)	-CH =-C(CH =) =-	融点203.7 0	15
3.08	C.H.	-CH - CH-	数点214.60	15
3.09	C.H.	-CH=C(CR.)-	融点250.80	15
3.10	С.Н.	-CH=C(C.H.)-	融点192.60	16
3.11	Calla	-C(CH:)=N-	融点218.30	15
3.12	C.H.	-C(CH ₃) ₃ -CH ₃ -	数点225.20	15

化合物	R 4	-A-B-	物理的	突進例
			F-9	#9
3.13	CaH,	-CH,-CH(CH,)-	融点218.00	15
3.14	C.H.	-CH2-CH(C3H2-1)-	融点165.9%	15
3.15	C.H.	-CH4-C(C4H4)4-	融点157.10	15
3.16	Calls .	-CH2-C(C3H3-1)2-	融点112.20	15
3.17	Call.	-CH3-C(C4H3-1)2-	融点116.90	15
3.18	C.U.	-(CH 1) 1-CH(CH 1)-	融点157.30	15
3.19	CzH.	-CH;-C(C;H;)(CH;)-	融点143.40	15
3.20	CzH.	-CH1-C(C+H1+)-	融点201.20	15
3.21	C ₂ H ₃	-CH:-C(C'H:)-	融点205.10	15
3.22	C.H.	-(CH ₂) ₃ -	融点232.00	15
3.23	C.B.	-CHC(CH.)(C.H.)-	融点144.70	15
3.24	C.H.	-CH2-C(CH2)(C4H4)-	融点1537	15
3.25	C.H.	-CH,-CH(C,H,)-	融点219.20	15

表 4

化合物	R	R	R *	R	物理的 デーク	実施供 番号
4.01	н	Н	-сн,	B	固体改造	13
4.02	н	В	-CgHs	H	融点>3000	13
					(分解)	
4.03	8	н	-C ₂ H ₇	B	四件铁法	13
4.04	H	н	-C.H	Ħ	融点2500	13
4.05	н	B	-C.B	В	融点217.5℃	13
4.06	8	Ħ	-CB(CH.)C.H.	H	融点220.40	16
4.07	В	B	-(CH =) = OCH(CH =) =	Ħ	0.5H ₂ O/	13
					融点178.30	ļ
4.08	В	H	-CH(CH,)COCH,	В	融点198.60	13

化合物	R	R *	R '	R	物理的	実施例
					データ	#5
4.09	Я	Ħ	-CH ₃	CH.	融点275.8℃	14
4.10	Ħ	н	-C4H4	CH.	融点274.90	14
4.11	н	Ħ	-C.H	CH,	融点252.10	14
4.12	В	8	-C181-1	CH.	融点279.50	14
4.13	H	н	-C,B,	CH,	融点238.5℃	14
4.14	н	н	-CH(CH,)CzH.	CB,	数点266.27	14
4.15	CII,	CB,	-C1H2-1	В	结晶	13

化合物	X	R ⁴		Б.	Rie	物理的	実施例
						データ	#9
5.01	٥	Call 7-4		Ħ	Я	政点244.10	13
5.02	٥	С.Н		H	Ħ	数点243.50	13
5.03	0	C.H		CH,	Ħ	融点194.40	16
5.04	0	CH,		CH,	CH,	政点291.00	16
						(分解)	
5.05	0	C ₂ H ₆	,	CH,	сн.	政点246.9℃	13
5.06	0	CıH+-+		CH,	CH,	融点269.90	16
5.07	0	CH(CH,)CzH,		CH,	CH.	融点251.3°	16
5.08	0	CH(CH,)COCH,		CH,	CH :	融点225.9℃	15
5.09	0		-(CH,)	н	固体残蚀	14
5. LO	0		-(CH) ₁ -	Œŧ.	单点257.3℃	16

化合物	R *	R ' I	物理的データ	実施例書号
6.05	C.H	н	融点212.20	13
6.08	CB,	CH.	融点268.2 ℃	13
6.07	С.н.	CB,	₩.A.252.8T	14
6.08	C,H,	CB,	融点255.5%	14
6.09	C,H,.,	CE,	融点269 ℃	13
6.10	C.H	CH.	融点238.30	14
6-11	C48	CB,	融点260 ℃	14
6.12	CH(CH.)C.H.	CH,	融点244.7℃	14

皮7

化合物	x	R*	R*	B., e	物理的	突旋例
					デーク	世号
5.11	0	CH.	-(CH	,),-	数点260°	14
5.12	s	CH.	CH,	CH,	融点248.30	16
5.13	s	C _z H,	CH:	CB 2	政点230.20	14
5-14	0	CH(CH_)CO(4-Br-C_H_)	CH,	CB,	融点248.50	. 13

表 6

化合物	R *	R 11	物理的データ	实施例看号
6.01	CH ₁	Ħ	固体残值	13
6.02	CaH.	В	融点287.10	13
6.03	C1H,-,	н	BA.41210.90	13
6.04	Caffe-	Ħ	融点249℃	. 13

突旋倒番号	13	23	2	==	22	13	13	7	92	¥	15	51	92	13	91	2	22	51
物理的データ	固体残酷	数点217	四条独设	数点208.40	#A221.6t	此点187.6 0	BLA211.40	胜点216.6 0	数点202.1 5	BL & 229.1%	融点219.00	最点192.20	融点249.3 0	政点215.10	融点225.70	数点211.15	最点251.75	融点252.97
æ	H	**	90	æ	<u></u>	=	6	283	=	=	35	=	æ	×	æ	#	₩.	=
д.	E	. E. S.	C.H	C,H;-1	C.B	CH(CH, Xr, H,	CH, -CH(CH,),	C1, -C1, -C1(C1,),	200		5	CH(CH,)CO-CH,	CH(CH, XXX-C, H,	CH(CH,)CO-(4-F-C.H.)	CH(CH,)00-(4-CH-CH,H,)	CB(CB,)CD-(4-Br-C,H,)	CH(CH,)CO-(2,4-C4,-C,H,)	Ω
8	П	=	22	89	œ	D	=	Œ	==	H	=	Ħ	222	-	-	55	*	5
2	F	=	==	œ	-		=	20	-	-	-	-	=		==	=	5 C	
~	_	=	<u>.</u>	=	=	=	=	=	=	122	-	æ	50	2	=	=	=	=
	-	-	_										_					

奥施钢番号	12		13	21	21	21	23	13	13	13	13	2	13	13	13	ž	<u>=</u>	21	91	53	15	15
物理的データ	胜点180.6 0	[c]o-+4.38.*	新点209.7	融点236.33	N# \$221.00	B/BA \$255.20	Br/四体	曜祝	四谷铁路	四件体系	耄	融点287.80	MA \$258.20	配点251.35	BA \$262°C	R 4239.90	2	融点257.8%	数点222.70	E 4205.40	社点232.1 c	股点252.8 0
œ	æ		×	=	=	=	=	ш	=	=	ਠ	ਲ	ਲ	쁑	ຮັ	ਲ	8	80	=	=	8	5
В.	CH(CH1)C1H1(S)		CH(CH,)CHOH-CH,	CH(CH, XC, H,	CH(CH,)CHOH(2,4-CA,-C.H,)	CH(CH,)CHOH(2,4-Ct,-C,H,)	C,B,	CH(CH ₃)C ₂ H ₃	C,187	G(G1,)C,H,	5	C,E,	C,Hr.	C,87,	C, E, -,	CH(CB,)C, H,	CH,CH(CH,),	CH(CH,)CHOH-(4-Br-C,H,)	CH(C,H,)CO-(4-Br-C,H,)	CH(CH,)CO-(3-C4-C,H,)	CH(CH1)C1H1	CH(CH,)CO-(4-Br-C,H,)
R	H		=	Ħ	=	8	=	=	=	=	-	=	55	=	=	=	1 23	=	*	#	Ħ	=
R.	8		B	=	B	300	8	5	<u></u>	=	<u> </u>	=	=	—	=	×	-	×	=	*	5 2	æ
R	8	_	5 00	=	=		8	8	3	3	_	-	_	_	_	_	<u></u>	_		æ	5	ວັ
化合物	7.19		2.2	7.21	23:	7.23	7.24	7.23	7.26	1.21	2.2	Z:23	S. S	7.31	7.32	7.33	7.32	7.35	7.38	7:37	<u>چ</u>	7.39

安施佣書号	15	1	: 2		: =	==	2	: E	. <u> </u>	5.5	22	<u> </u>	22	=	7	2	2	7	22	14	7
物理的データ	## A1208.80	配点223.80	M 4 184.90	Rt £ 269.90	Rt 42242.00	At 4218.70	B 4 259.80	融点292.5 t	Et 45>3000	Et £ 291.80	E A 190.50	是点201.9t	MA 4219.90	Me #215.00	ELA 210.00	E A 222.70	BA 4222.80	BA # 238.40	配点178.90	能点192.2 t	社点164.2 5
ĸ	8	60	90	=	=	=	=	5	5	5	ឌ	8	Ö	=	8	w		ਛ	5	=	Œ
R	'B')('B')K)	CB(C,B,)CO-(4-C4-C,H,)	CH(CH,)CB08-(3-C4-C,H,)	CH(C,H,)CHOH-(4-C4-C,H,)	CH(CH,)CO(2,4-Br,-C,H,)	CH(CH,)CO(4-CH, -C, H,)	CH(CH,)CHOH-(4-CH, -C, H,)		===	55 2	CH(CH,)C, B,	CH(CH,)CO-(4-Br-C,H,)	CH(CH3)CO-(4-B7-C,H2)	CH(C, H,)00-(2, 4-Ca, -C, H,)	CH(CH,)CHOH-(4-Br-C, H,)	CH(CH,)CH,C,H,	CH(CH,)CO-(2-Br,4-C4-C4B,)	CH(CH,)CO-(4-Br-C.H,)	CH(CH,)CH0H-(4-Br-C, B.)	CH(CH,)00-(3-CF,-C,H,)	CH(C,Hr.,)CO-(2,4-Ca,-C,H,)
×	**	-	=	*	=	-	8	æ	201	202	203	*	203	=	-	8	æ	=	==	=	×
R.	22	=	=	=	=	-	66	=	=	Ë	É	ਝੁੱ			5	=	H	=	3	=	H
R	3	a		_		=	æ	ธ์	3	ਝੰ	ຮົ	ප්	3	-	Ë	-	=	=	3	=	
化合物	7.40	7.41	7.42	7.43	7.44	7.45	7.46	7.47	7.48	7.49	- 8:8	7.51	7.52	Si	7.54	R	 	7:57	.s	7.59	7.60

<u></u>	_	_	-	_					-	-			_	_							-
突角例為	=	₹.	2	12			2	7		<u>ಸ</u>	77	22	21	12	23	2	21		55		<u></u>
_	-	数点207.89	A/BA & 2317	B/H,0	基 点第218.17		BA250.4	# 4300 7E	MAKE COO.	A/联点207.1%	8/融点264.70	最点206.27	基点 261.40	W股点231.65		18 A 211.00	B/0.5H20	BAZ25.60	BA 4180.47	[1]0=-4.16*	
æ	ਲੰ	=	m	=			===	=	3	=	×	5	ŝ	823	5	=	w		=	1	=
ъ,	CH(CH,)C, H,	G(C,E,OO-(4+-C,H,)	GE(C. H.) CEOH-(2,4-CsC. H.)	CH(C, H,)CHOR-(2, 4-C4, -C, H,)		C	Ω	Carry a year a	רמורומו /אירומו	CH(CB,)CHOH(4-Br-C,B,)	CB(CB,)CHOH(4-Br-C,B,)	CH(C,H,)CHOHC,H,	CH(CH, XCHOH(4-Br-C,H,)	CH(C.B)CHOH(2.4-CBC.B.)	CH(CH,)CO(4-Br-C.H.)	CH(CH,)CHOH-(3-CF, -C, H,)	CH(C, 8,)CROR(2, 4-Ca, -C, B.		CH(CH,)C, H, (R)		
R	×	×	æ	Æ			25	=	E	=	=	=	-	=	æ	=	×	ı	=		2
R	3	=	=	=			=		5	æ	=	-	E	-	3		=	:			8
2	3	=	100	-			5		23	22	80	-	-	=	3	-	-	,	-		t
化合物	7.61	7.62	7.83	7.62			7.65	1 80	8	7.67	7.68	7.69	7.70	7.71	7.7	7.73	7.74		7.75		2

 1 8 4 8 4 8 4 8 4 8 4 8 4 8 4 8 4 8 4 8	R	R	R	W.	R	R 物理的データ	実施例器母
B B B 22.7	æ	H	B	C8(C8*)C0-(4-08-C*H*)	B	18.00 Bt/	91
						0.54.0	
7.78	B H H	=	₩	CB(CB,)CO-(2,4-F,-C,B,)	1941	##.4205.9°	7
	=	æ	œ		C	融点2400	71

2 1 th 2 - 2 th 2 - 2 th

化合物	D*	R s	物理的データ	突旋供番号
8.01	-N-	Calle	₩.£226.20	13
8.02	=14-	Calla	融点2110	13
8.03	-CH-	CH,	融点272.50	13
8.04	=CH-	C ₂ H ₈	融点215.5℃	13
8.05	=CH-	C.H	融点213.5℃	13
8.06	*CH-	C3H7-,	融点250.6℃	13
8.07	-CH-	CH(CH3)C3H6	股点203.80	16
8.08	-c(cH*)-	СН,	融点265.70	13
8.09	=C(CH³)-	CaBa	融点261.70	13
8.10	=C(CH,)-	C.H	融点252.9℃	13
8.11	-C(CH))-	C.N,	固体残篷	13

化合物	R*	R	物理的	突旋领
			デーク	25
9.09	CII(CII.)CO(4-Br-C.H.)	CH:	融点256.50	16
9.10	CH(CH,)CHOH(4-Br-C.H.)	CH,	融点223.40	21
9.11	CH(CH.)CHOH(4-Br-C.H.)	C.H	MA 181.20	21

表10

化合物	Dι	R*	物理的データ	实施例器号
10.01	-N-	CH,	MA 257.10	16
10.02	-N=	Calle	胜点215.60	15
10.03	-N=	C.B	₩A189.3℃	15
10.04	-N=	C,R,_,	₩.4.207.30	16
10.05	-H=	C.H	M A 202.30	16

но-{		N R
	Õ	R

化合物	R *	R	物理的	突旋例
			チータ	番号
9-01	Cally-a	CH,	股点263.0 ℃	15
9.02	C3H7-1	C _E B ₄	固体狭液	16
9.03	C3H7	C.H,	0.5H ₂ O/	16
			股点225.7℃	
9-04	C#H*	C.H,	股点263.17	16
9.05	CB,	CH,	0.5H ₁ O/	16
			融点273.8℃	
9.06	CH(CH.)CO(4-Br-C.H.)	C.H	融点235.7℃	16
9.07	CH(CH,)CO(4-Br-C.H.)	C1H1-	融点133.4 %	16
9.08	CH(CH,)CHOH(4-Br-C.H.)	CaRt-	融点234.27	21

化合物	D,	R*	仏理的データ	实施债务与
10.06	-N=	CH(CH*)C*H*	融点190.30	16
10.07	-N-	CH,CH(CH,),	政点208.80	16
10.08	-CH=	CH,	固体狭腹	13
10.09	-сн=	C.B.	融点258.40	13
10.10	-ca-	C.H	结品	13
10-11	-CH-	C,8,_,	結晶	13
10.12	-CH=	C.R	積品	13
10.13	-сн=	CH*CH(CH*)*	数本	13

$$\mathsf{RO} \hspace{-0.1cm} \longleftarrow \hspace{-0.1cm} \hspace{-0.1$$

化合物	-N	物理的 データ	灾施例 番号
11.01	IH-ピラゾール-L-イル	固体残流	13
11.02	18-イミダゾール-1-イル	融点260 0	14
11.03	2-メチル-IH-イミダゾール-	股点2600	13
11.04	1-イル 2-(メチルテオ)-1H-イミダ	融点288.47	13
11.05	ソール-1-イル 3-(メチルチオ)-4H-1.2.4- トリアソール-4-イル	结系	14
11-06	3-メナル-5-(メナルナオ)-48- 1.2.4-トリアゾール-4-イル	油瓜	14
11-07	3-ヒドロキシ-4H-1.2.4- トリアジール-4-イル	1008点盘	13

taglandin Thromb. Leuk. Ros.、 11、141~145に記載の知くして生長させた。それらを洗浄しそして1mM EDTAおよび0.1%のゼラチンを合有している50mM嫌限ナトリウム観灯被(pH7.4)中に5×10 (個の報題/=8の割合で懸満させた。細胞を次に軟化により均一化し、超音波処理物を10.000×gにおいて60分間違むした。部分様本が採取されそして~70℃において貯蔵された上澄み液を5~リポキシゲナーゼ活性値として使用した。

化合物	-N	物理的 データ	実施例 号
11.08	18-1.2.4-トリアソール-1-イル	MA276.60	14
11.09	3-(メチルチオ)-18-1.2.4-	融点225.5 0	14
	トリアゾール-1-イル		
11.10	5-メチル-3-(メチルチオ)-IH-	股点255.8T	14
	1.2.4-トリアゾール-1-イル		
11.11	5-メチル-18-1.2.4-トリ	MA #1281.10	13
	アゾール-1-イル		ļ
11.12	5-エチル-3-(メチルチオ)-1H-	融点232.6℃	13
	1,2,4-トリアゾール-4-イル		
11.13	5-プロピル-1H-1.2,4-トリ	融点225.6℃	13
	アゾール-l-イル		

C. 蒸学的衰耗例

式(1)の化合物類の有用なリポキングナーゼ抑制性は下記の試験工程で明白に示されている。 実施例22: 取の野塩基性白血病細胞上連み液中のアラキドン製塩 5 - リポキングナーゼ抑制

留の好放基件白血病(RBL)超胞を Adv. Pro

終らせた。扱連しそして進心(3000×g、5 分間) した後に、有機層 (N 150m2) を除去 し、無水碗酸ナトリウム上で乾燥し、そして鉄液 も20mlのエタノール中に溶解させた。部分標本 (20-30,000cpm) t0.25mmo> リカコーティングプラスチックTLCシート(メ ルク)上に機下し、そしてクロロホルム:メタノ ~ル:水:酢酸(90:9:0.05:1)を用 いて展開させた。放射活性点の場所を自動放射計 により扱し、切断し、そしてそれらの放射活性を 彼体シンチレーションカウンターにより固定した。 アラキドン歴並びにリポキシグナーゼ生成物であ る5-HPETEおよびLTB,に相当する点に 存在しているカウント散を合計し、そしてリポキ シゲナーゼ生成物生成百分率を計算した。抑制を 研究するために、非抑制対照物と比較した場合の 試験化合物の存在下でのリポキシゲナーゼ生成物 生成の抑制百分率を測定することにより濃度対応 曲線および!Cia-値を得た。表12の第1項に は、2.5 m M の式(1)の化合物の存在下におけ

特開平2-3678 (31)

る5 - リポキングナーゼ生成物 (5 - HPETE およびLTB。) 生成の抑制百分率が示されてい る。

<u>実施例23</u>:ハンカネズミの耳におけるデキスト ラン - 誘発性浮腫の生皮抑制

デキストランT500 ♥ (ファーマシア) およびポンタミン空色染料をハッカネズミに静脈注射して、耳の強い骨色化により特象づけられている血管透透性の増加および浮頭の生成をもたらした。磁血した染料量の測定が、試験化合物の5~リポキシゲナーゼ抑制活性の定量的な測定値を与えるものと考えられる(Drug. Dev. Rec.、8、2 13~218、1986)。体面が24~26gの断食させていぬのスイスハッカネズミを実験で使用し、実験は22±1℃の周囲温度において、ハッカネズミを150me容量のポリエチレンプロピルシクロデキストリン中に静解されている式(1)の対象化合物を用いて経口的に処理した。対照

数では、ハッカネズミに回量の溶媒だけを投与した。処理からし時間後に、60mg/maのデキストランT500m および13mg/maのポンタミン空色染料を含有している等限性会塩水溶液を10gの体質当たり0.1 maの量で静脈注射した。1時間45分後に、動物にエーテル麻酔をかけ、そしてそれらの耳を切断した。溢血染料の抽出および定量化は Drug. Dev. Res.、8、213~218、1986に記されている如くして行われた。式(1)の化合物を10mg/kgの体重の役与量で投与することによる耳の青色化抑制百分率を計算した彼を要12の第2項に示す。

段 1 2

化合物哲号	A	B
1.16	94	-
2.01	90	71
3.14	-	74
4.02	84	-
4-13	95	-
5.03	79	72
5.08	45	76
5.10	69	75
5.12	18	88
5.13	71	15
6.08	75	89
6.09	84	-
6.10	90	53
7.06	.97	_
7.11	18	81
7.14	66	70
7.15	51	97

化合物需导	A	₿
7.16	94	91
7.18	67	87
7.21	97	-
7.22	100	94
7.23	91	94
7.33	80	87
7.34	87	66
7.35	100	79
7.36	100	93
7.37	100	73
7.38	100	88
7.41	-	82
7.50	52	88
7.51	93	83
7.54	79	76 .
7.57	90	82
7.68	-	8 i
7.69	-	85

化合 番号	A	В
7.70	-	85
8.05	90	-
9.03	58 ·	94
9.05	·-	83
9.07	-	83
10.05	80	-

A項:RBL細胞上肢み被中の5-リポキシゲナ ーゼ抑制、2.5mMにおける%抑制率

B項:ハッカネズミの耳のデキストランー誘発性の存色化の抑制、 1 0 m s / k s の体域における%抑制率

- : 状験しなかったことを示す。

D) 组皮物例

下記の調合物は、動物および人間の患者に全身 系投与するのに適している本発明に従う役争単位 形の代表的な基準的組成物を例示するものである。 これらの実施供中で使用されている「活性成分」

トルのこの物液中に、最初に10部の2.3-ジ にドロキシブタンジネン酸およびその後に20部 の活性成分を溶解させた。 後者の溶液を前者の溶 液の残りの部分と一緒にし、そしてこれに12リ ットルの1.2.3-ブロパントリオールおよび3 リットルのソルビトール70%溶液を加えた。 40部のナトリウムサッカリンを0.5リットル の水中に溶解させ、そして2mgのキイチゴおよび 2mgのマルグスリエッセンスを加えた。 後者の 液を削むと一緒にし、20リットルの容量にする のに充分な水を加えて、禁匙一杯分(5mg)が り5mgの話性成分を含有している経口的複とした。 生成した溶液を適当な容弱中に充填させた。 変施例26:カブセル

20部の活性皮分、8部のラウリル硫酸ナトリウム、56部の異勢、56部の乳糖、0.8部のコロイド状二酸化ケイ素、および1.2部のステアリン酸マグネシウムを一緒に激しく復粋した。生皮した混合物を次に1000個の適当な変質ゼラチンカブセル中に充填し、それらはそれぞれ

とは、式(I)の化合物またはそれの薬学的に許 容可能な酸付加塩に関連するものである。

突旋例24: 経口的球票

500部の活性成分を0.5リットルの2~ヒドロキシブロパノン散および1.5リットルのポリエチレングリコール中に60~80℃において溶解させた。30~40℃に冷却した後に、35リットルのポリエチレングリコールを加え、そして混体した。次に2.5リットルの積軽水中に1750部のナトリウムサッカリンを含んでいる溶液を加え、そして混体しながら2.5リットルのココア各科および50リットルの容量にするのに充分な量のポリエチレングリコールを加えて、10mg/m4の活性成分を含めている疑口的致痛物波とした。生成した溶液を適当な異型中に変速した。

突旗例 2.5: 経口的溶液

9 部の4 - ヒドロキシ安息香酸メチルおよび 1 部の4 - ヒドロキシ安息香酸プロビルを 4 リットルの沸騰している精製水中に溶解させた。 3 リッ

20mgの低性成分を含有していた。

実施例27:フィルムーコーテイング段形

般財芯の製造

100部の活性成分、570部の乳糖および
200部の最份の混合物をよく混合し、そしてその後に約200mの水中に5部のドデシル残散ナトリウムおよび10部のポリビニルゼロリドン(コリドンーK 90®)を含んでいる物液で混らせた。混っている粉末混合物をふるいにかけ、乾燥し、そして再びふるいにかけた。次に100部の散結晶性セルロース(アヴィセル®)および15部の水無化された植物油(ステロテックス®)を加えた。全体をよく混合しそして設剤状に圧縮して、10.000個の設剤を与え、それらはそれぞれ10mgの活性成分を含有していた。

コーティング

10部のメチルセルロース (メトセル 60 HG G D) の 75 m 2の変性エタノール中帯破に、 5部のエチルセルロース (エトセル 22 cps D) の 150 m 2のジクロロメタン中部液を加えた。次

に、 7 5 m 2 の ジ クロロメタンおよび 2 . 5 m 2 の 1 . 2 . 3 - プロパントリオールを加えた。 1 0 都のポリエチレングリコールを放解させ、 そして 7 5 m 2 の ジ クロロメタン中に 倍解させた。 後 者 の 溶液を 前者に加え、 そして 次に 2 . 5 都のオクタデカノン酸マグネンウム、 5 都のポリビニルピロリドンおよび 3 0 m 2 の 後色 懸濁液(オパスプレー K - 1 - 2 1 0 9 の)を加え、 そして全体を 均質化した。 コーティング 装置中で 検剤 芯をこのようにして 得られた 混合物でコーティング した。

(文中、

R *およびR *はそれぞれ独立して、水業、 C」。アルキルまたはハロであり、

R*およびR*はそれぞれ独立して、水素、ハロ、アミノ、ニトロまたはトリフルオロメチルであり、

Yは水寒、ニトロ、アミノ、モノーもしくは ジ (C:-*アルキル) アミノ、C:-*アルキル カルボニルアミノ、C:-*アルキル、C:-*ア ルキルカルボニル、ヒドロキシ、ハロ、モノ - もしくはジー(C:-*アルキル) アミノス ルホニル、または式

して収費容器中に充填した。

実施例29:坐蔡

3部の話性皮分を3部の2、3 - ジヒドロキシブタンジオン酸の25mgのポリエチレングリコール400中倍酸の中に糖解させた。12部の表面活性剤(スパンΦ)および300部にするのに充分な量のトリグリセリド(ワイチブソル 550)を一緒に融解させた。使者の配合物を前者の治改とよく配合した。このようにして得られた混合物を37-38での温度において型の中に住いて、それぞれ30mg/mgの活性皮分を合有している100個の坐案を製造した。

本発明の主なる特徴および顔様は以下のとおり である。

1. 薬学的に許容可能な担体、および、倍性皮 分としての有効量の式

$$\begin{array}{cccc} & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\$$

の複素環式基であり、

Xは酸素または嚢質であり、

R*およびR*はそれぞれ独立して、C:-*アルキル、C:-*アルケニル、C:-*アルケニル、C:-*アルキニル、アリール、(アリール) C:-*アルキル、

C、、シクロアルキル、(C、・・シクロアルキ ル) C:-,アルキル、C:-,アルキルオキシ C_---アルキル、モノー、ジ ーもしくはトリ ハロC :-*アルキルであり、ここで鉄C :-*ア ルキル、C,-,シクロアルキル、(C,-,シク ロアルキル)Ciiアルキル、および(アリ ール) C (-eアルキルは任意に C (-eアルキル またはCallyクロアルキル部分の炭素原子 上でオキソまたはヒドロキシで置換されてい てもよく、但し条件として、飲炭素原子は飲 R *またはR *基を有する窒素原子と関接して おらず、さらにR*は水素であることもでき、 A は - C (R *)(R *) - でありそしてBは - C H . - または - C H . - C H . - であるか、 或いはAおよびBが一緒になって式 - CH = CH - (1) 主たは - CH = N - (m) の2個の基を形成し、ここで鉄基の炭素原子 。 はXと結合しており、

R'およびR*は互いに独立して水楽または C₁₋₄アルキルであり、さらにR'はC₁₋₄ア

R **が一接になって任意にしもしくは2個のC ***・アルキル落で配換されていてもよい2個のC ***・アルカンジイル蓋を形成することもでき、或いはR *およびR *が一箇になって低速にしもしくは2個のC ***・アルキル基で低速されていてもよい2個のC ***・アルカンジイル基を形成することもでき、そして2個の話であるD'、D'およびE'のそれぞれでは1個もしくは可能なら2個の水素原子はC ***・アルキルにより微微されていてもよく、各R ***は独立して、水素またはC ***・アルキルであり、

R!*は水素、C:--アルキルまたはC:--アルキルチオであり、

R 11は水素またはC 1-4アルキルチオであり、 そして

アリールは、任意にハロ、C₁₋₀アルキル、C₁₋₀アルキルオキシ、ヒドロキシ、またはモノー、ジーもしくはトリハロC₁₋₀アルキルから独立して選択された 1 ~ 3 個の基で数

ルキルオキシであることもでき、そして2個の盆である-B-、-CH=CH-(1)および-CH=N-(m)のそれぞれでは1個もしくは可能なら2個の水業原子はCi-iアルキルまたはアリールにより微快されていてもよく、そして2個の盆-B-においては2個の対になっている水業原子は任寒に1もしくは2個のCi-iアルキル苗で震快されていてもよいCi-iアルカンジイルにより登換されていてもよいCi-iアルカンジイルにより登換されていてもよく、

D * は = N - 、 - C H - または
- C H - C (= O) - であり、
E * は - C H ₂ - 、 - C H ₃ - C H ₄ - または
- C (= O) - であり、
E * は - C (R *) (R * *) - または
- N R * * - C (= O) - であり、ここで該基の
カルボニルはN R * と結合しており、
R * およびR * * はそれぞれ独立して水果また

はCi-sアルキルであるか、鋭いはR*および

D'は-N=または-CH=であり、そして

換されていてもよいフェニルである) を有する化学化合物、それの原学的に許容可能な 酸付加塩またはそれの立体化学的具性体形からな る、5 - リポキングナーゼ和朝性組成物。

2. Yが式(a)、(b)、(c)、(d)または(e)の基であり、そしてR*またはR*が任意にC;--。アルキルもしくはCi-;シクロアルキル部分上でオキソもしくはヒドロキシで優換されていてもよいC;--*アルキル、C;--*シクロアルキル、(アリール) C;--*アルキルであるか、或いはR*またはR*がC;--*アルキルオキシC;--*アルキル、モノー、ジーもしくはトリハロC;--*アルキルである、上記1に記載の組成物。

3. Yが式(a)の基であり、R *がC i-aアルキルであり、そしてA-BがCH-CR、(CH a) a またはC(CH a) a - CH a であり、

Yが式(b)の基であり、R*がC1-aアルキルであり、そしてA-BがCH2-CH3であり、ここで 1 もしくは2個の水素原子はC1-aアルキルにより産扱されていてもよく、または2個の対になっ ている水菜原子はCi-iアルカンジイルにより飲 換されていてもよく、

Yが式(c)の基であり、XがOであり、R*がC;-*アルキル、(アリール) C;-*アルキル、(アリール) C;-*アルキル、リハロC;-*アルキルであり、故C;-*アルキル、(アリール) C;-*アルキルおよびC;-*,シクロアルキルは任意にC;-*アルキルまたはC;-*,シクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで登換されていてもよく、そしてD'= D'がCH=Nであり、ここで水楽はC;-*アルキルにより置換されていてもよく、

Yが式(d)の基であり、XがOであり、R*が C:-*アルキルまたは(アリール)C:--C:--ア ルキルであり、これら関者は任意にC:--*アルキ ル部分上でオキソまたはヒドロキシで侵換されて いてもよく、そして

Yが式(e)の基であり、そしてR*がC₁₋₋アルキルまたは(アリール)C₁--C₀--アルキルであり、これら両者は任意にC₀₋₋アルキル部分上でオキ

5. 活性成分を組体と密に混合することにより 特徴づけられている、上記』に記載の異学的組成 物の製造方法。

6 .式

$$HO \longrightarrow HO \longrightarrow R^{a} \longrightarrow R^{a}$$
 (1 - a)

ソまたはヒドロキシで置換されていてもよい 上記2に記載の組成物。

4. 化学化合物が2.4-ジヒドロ-4-[4 - [4-(4-ヒドロキシー3,5-ジメチルフ ェニル》-1-ピペラジニル》フェニル》-5-メチルー2- (1-メチルプロビル) -3H-1, 2.4-トリアゾールー3ーオン、2.4-ジヒド D-4-[4-[4-(4-EFD+シーフェニ ル) - 1 - ピペラジニル] フェニル] - 5 - メチ n-2-(1-j+n) -3H-1,2, 4-トリアゾールー3-オン、2- [2-(4-プロモフェニル) - 1 - メテル - 2 - オキソエチ ル] -2.4-ジヒドロ-4-[4-[4-(4-ヒドロキシー3.5 - ジメチルフェニル) -1 -ピペラジニル] フェニル] -5-メチル-3 H-1,2,4-トリアゾール-3-オン、2-【2-(4-プロモフェニル) -1-メテル-2.-オキ ソエチル] - 2 . 4 - ジヒドロー 4 - [4 - [4 - (4-ヒドロキシフェニル) - l - ピペラジニ 'ル] フェニル] - 5 - メチル - 3 H - 1,2,4 -

intob.

Y および R '~ R '*は上記しで定義されている如くであり、そしてここで R 'または R *の少なくともし 個は C , -- * アルキルまたはハロであり、および/または R * または R * の少なくともし 個はハロ、アミノ、ニトロまたは Y はモノ~もしくはジ(C , -- * アルキル)アミノ、(C , -- * アルキル)のルボニル アミノ、C , -- * アルキル)のルボニル、ハロ、モノ~もしくはジ(C , -- * アルキル)アミノスルホニル、または式

特朗平2-3678 (36)

(a-2).

の茲であり、ここでX、R®、R®、A、B、 D®、B®、R®®およびアリールは式(I) のところで定義されている如くであり、モレ

R***はモノー、ジャもしくはトリハロC;-;

より歴典されていてもよく、

(e - I).

R ***は水葉またはC 1-a アルキルであり、
R ***はC 2-a アルケニル、C 3-a アルキニル、
アリール、C 3-1 シクロアルキル、 (C 3-1 シ
クロアルギル) C 1-a アルキル、 C 1-a アルキ
ルオキンC 1-a アルキル、 モノー、 ジーもし
くはトリハロC 1-a アルキル、 C 1 シクロアル
キルまたは (C 1 シクロアルキル) C 1-a アル
キルであり、最後の二つはC 1-a アルキルま
たはC 1 シクロアルキル部分上でオキソまた
はヒドロキシで屋換されており、

 R^{*-*} は C_{1-*} アルキル、(アリール) C_{1-*} アルキル、または C_{1-*} アルキルまたは C_{3-*} シクロアルキル部分上でオキソもしくはヒドロキシで最終されている C_{1-*} アルキル、 C_{3-*} シクロアルキル、(C_{1-*} ンクロアルキル) $-C_{1-*}$ アルキルおよび(アリール) C_{1-*} アルキルであり、

R***はモノー、ジーもしくはトリハロC :-*
アルキル、C,シクロアルキルまたは(C,シ

アルキル、C,シクロアルキルまたは(C,シクロアルキル)C,-aアルキルであり、後の二つは任意にC,-aアルキルまたはC,シクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで産換されていてもよく、

R***はC;-*アルキル、C;-*シクロアルキルまたは(C;-*シクロアルキル)C;-*アルキルもしくは(アリール)C;-*アルキルであり、全てはC;-*アルキルまたはC;-*シクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで関係されており、

B'は一CHェーCHェーであり、ここで1もしくは2個の水素原子はCューデルキルもしくは7リールにより最終されていてもよく、または2個の対になっている水素原子は任意に1もしくは2個のCューデルキル基で置換されていてもよいCェーデルカンジイル基により産換されていてもよく、

D *-*は = C H - または = C H - C(= O) = であり、ここで水素原子はC :-*アルキルに

クロアルキル) C:-eであり、 快舎の二つは 任意に C:-eアルキルまたは C; シクロアルキ ル部分上でオキソまたはヒドロキシで置換さ れていてもよく、或いは C***および R*は一 誰になって任意に 1 もしくは 2 個の C; -eア ルキル基で置換されていてもよい 2 価の C:-eアルカンジイル基を形成することもで ま、

B !--は - C H : - C H : - であり、ここで 1 もしくは 2 個の水業原子はC : - - *アルキルに より最後されていてもよく、

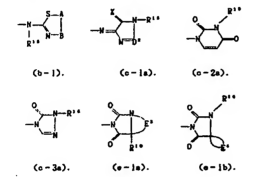
R*** は水素、C3-aアルケニル、C3-aアルキニル、アリール、C3-aシクロアルキル、(C3-aシクロアルキル、C1-aアルキル、またはC1-aアルキルオキシC1-aアルキル、または任意にC1-aアルキルまたはC1-aシクロアルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで震災されていてもよC1-aアルキル、C3-aシクロアルキル、(C3-aシクロアルキル) - C1-aアルキルもしくは(アリール)C1-aアルキ

ルであり、そして

E **・は - N R ** - C(= 0) - である] を有する化学化合 、それの集学的に許容可能な 酸付加塩、またはそれの立体化学的異性体形。

7.R『またはR』の少なくとも1個がCiiェアルキルまたはハロであるか、或いは R『またはR』の少なくとも1個がハロ、アミノ、ニトロまたはトリフルオロメチルであるか、或い は

Yが式



たは(e-2m)の基である、上記7に記載の化学 化合物。

9. 2.4 - 3 t F 0 - 4 - [4 - [4 - (4 -ヒドロキシー3.5ージメチルフェニル)-1-ピペラジニル] フェニル] -5-メチルー2-アゾールー3ーオン、2-【2-(4-プロモフ ェニル) -1-メテル-2-オキソエテル) -2. 4-5660-4-[4-[4-(4-660+ シー3、5ージメチルフェニル) -1-ピペラジ ニル] フェニル] - 5 - メチル - 3 H - 1 . 2 . 4 ートリアゾールー3ーオンおよび2- [2- (4 -プロモフェニル) -2 -ヒドロキシー1 -メチ ルエチル] - 2 . 4 - ジヒドロ - 4 - [4 - [4 -(4-ヒドロキシー3,5-ジメチルフェニル) -1-ピペラジニル】フェニル】-5-メチル-3 H-1,2,4-トリアゾール-3-オンから選択 される化学化合物。

10. a)式

の基であり、ここでA、B、D゚、R゚゚がよび R゚゚は上記で定義されている如くであり、そして R゚゚はC ;--。アルキルであり、

R¹¹はモノー、ジーもしくはトリハロ C₁₋₁アル キル、C₁₋₁シクロアルキル、または任意にオキ ソで重換されていてもよい C₁シクロアルキルで あり、

E'がC₁₋₁アルカンジイルであり、 E'がC₁₋₁アルカンジイルであり、

R !'がC;--*アルキル部分上でオキソまたはヒドロキシで置換された(アリール)C;--*アルキルである、

上記6に記載の化学化合物。

8.~R 1 または R 3 の少なくとも 1 偶がメテルであるか、説いは Y が式(c $^{-3}$ a)、(e $^{-1}$ a)ま

$$R_{14} - 0 \longrightarrow K_{1} \longrightarrow K_{2} \longrightarrow K_{4} \longrightarrow$$

(武中、

R¹、R²、R³、R⁴およびYは式(I - a) のところで定義されている和くであり、そし てR¹⁴はC₁₋₄アルキルである]

のアルコキシ誘導体を競性媒体中でまたは強競技 性物質を用いて脱アルキル化するか、或いは

6)式

$$\begin{array}{c} & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

Гфф.

R'およびR'は式(I - a) のところで定義 されている似くである〕

特朗平2-3678 (38)

のピペラジンを式

(武中、

R'、R'およびYは文(J-a)のところで 定義されている如くであり、そして

Wは遊戯器である]

の歴典されたペンゼンを用いて、高温において初 健中でそして塩基の存在下で復辞することにより、 N - アリール化し、そして

希望により、式(I - a)の化合物を公知の官能 盐転換方法に従いそれぞれ他のものに転化させ、

さらに希望により、式(1 - a)の化合物を散を用いる処理により治療的に活性のある評審性の散付加塩形に伝化させるか、または逆に酸塩を遊離 塩基に伝化させ、および/または、それの立体化学的具性体形を製造する ことにより特徴づけられている、上記6~8のいずれかに記載の式(I-a)の化学化合物の製造

11.5-リボキングナーゼ抑制有効量の上配 1~4のいずれかに配数の式(1)の化合物を投 与することにより、ロイコトリエン介在性疾病お よび障害に覆っている温血動物を治療する方法。

12. 棄物として使用するための、上記 1 ~ 4のいずれかに記載の式(1)の化学化合物。

13.5-リポキンゲナーゼ抑制剤として使用するための、上記12に記載の化合物。

特許出顧人 ジャンセン・ファーマシューチカ・ ナームローゼ・フェンノートシャップ

代 理 人 分理士 小田島 平 官

第1頁の続き		
@int.Cl. 3	識別配号	庁内整理番号
A 61 K 31/495 31/505 31/53 31/54	ABE ABF ACD ACF	
C 07 D 231/12 233/30 233/38	·	6529-4 C 7624-4 C 7624-4 C
233/61 233/70 233/72 233/84 233/86 233/96 235/02	101	7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 8529-4 C
239/54 249/08 249/12 253/06 257/04 263/28 263/48 265/08 265/10 271/10 271/18 277/40 279/06 285/135		7624-4 C 7624-4 C 7822-4 C 7822-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7624-4 C 7431-4 C 7431-4 C
295/08	. А	6742-4C

特開平2-3678 (39)

®Int. Cl. ⁶	磁別配号	广内整理番号
295/10 295/12 295/14 471/04 C 12 N 9/98	2 A A 108 X	6742-4 C 6742-4 C 6742-4 C 8829-4 C 7823-4 B
7 0 発明者 -	ヤン・ヘーレス	ベルギー国ビー - 2350 - ボセラール・レームスクイレン 18
	レオ・ヤコブス・ <i>目ゼ</i> フ・パックス	ベルギー国ビー - 2370 - アレンドンク・ブレクストラート 92